

الجمهورية العرسية التورية دئاستة المجمه كورتية هيئة الموسوعة العربية

الموسوعة الطبية المتخصرضة



المُحالدًالثَّانيُ عَشرُ الأمراض العصبية الأمراض العصبية





أنجهورته العرسية التورثة دنياستة أنجه مؤدنية هنسة ولوسوعة والربيت

الموسى والطبية المنافي من المالية المنافية المنا

ٱلجُئَلدَّالثَّانِيْ عَشَرُ الأمراض العصبيّة

بسم الله الرحمن الرحيم

الزملاء الكرام

يسعدني مع تقديم هذا الجزء الثاني عشر من الموسوعة الطبية المتخصصة للزملاء الكرام أن أرحب بتسمية الأستاذ الدكتور محمود السيد مديراً عاماً للموسوعة العربية خلفاً للأستاذ الدكتور عزيز شكري رحمه الله، وأرجو له التوفيق لتستمر الموسوعة في عهده بالتقدم والنمو وهو المعروف بجديته في العمل وحرصه الكبير على اللغة العربية وكل ما يؤدي إلى ازدهارها والتمكين لها.

تختلف الكتابة في أمراض هذا الجهاز عن الكتابة في غيره من أجهزة الجسم لتشعبها واختلاط أعراضها وتداخلها بعضها في بعض. وأحسب أن الزملاء الذين كتبوا أبحاث هذا الجزء قد ذللوا الكثير من الصعوبات بعرض الأبحاث بأسلوب مبسط ما وسعهم ذلك؛ وأرجو أن يفيد منه الزملاء المهتمون بمعرفة هذا الاختصاص وأن يجدوا فيه بغيتهم بسهولة ويسر.

قرأ أبحاث هذا الجزء ونقحها الزميل الدكتور أنس سبح ودققها الزميل الأستاذ زياد درويش. فلهما جزيل الشكر، والشكر كذلك لكل العاملين في الموسوعة بدءاً من الأستاذ غسان صندوق إلى قسم التدقيق اللغوي وقسم الإخراج والعاملين في القسم الطبي فقد بذلوا جميعهم الجهد الكثير لإخراج هذا العمل على أقرب ما يكون من الكمال.

نسأل الله التوفيق

رئيس الموسوعة الطبية المتخصصة الأستاذ الدكتور إبراهيم حقي

التشريح الوظيفي للجملة العصبية والشذوذات الخلقية

يوسف مخلوف

أولاً- جوانب من التشريح الوظيفي:

١- أقسام الجملة المصبية:

تقسم الجملة العصبية - لأغراض وصفية - إلى قسمين central nervous system المركزية المحملة العصبية المركزية التي تتكون من الدماغ والنخاع الشوكي، والجملة العصبية المحيطية peripheral nervous system المحيطية والأعصاب الشوكية والعقد المرتبطة بها.

تتألف الجملة العصبية المركزية من خلايا عصبية قابلة للتنبيه ومزودة باستطالات، تسمى هذه الخلايا عصبونات ،neurons ويدعمها نسيج متخصص يسمى الدبق العصبي neuroglia .merve fibers أو أليافاً عصبية axons .eve fibers محاوير (ف = محوار)

تنتظم الجملة العصبية المركزية في مادتين: سنجابية، وبيضاء. تتألف المادة السنجابية gray matter من أجسام الخلايا العصبية، وتتألف المادة البيضاء white matter من الياف عصبية.

وفي الجملة العصبية المحيطية تنقل الأعصاب القحفية

والشوكية - التي تتكون من حزم من الياف عصبية أو محاوير- العلومات من الجملة العصبية المركزية وإليها.

يشير الجدول (١) إلى الأقسام الرئيسية للجملتين العصبيتين المركزية والمحيطية.

٧- التخصص الوظيفي في القشرة الخية:

يظهر (الشكل) بنية الدماغ في صورة الرئين المفنطيسي يظهر (الشكل) بنية الدماغ في صورة الرئين المفنطيسي (MRI) على مقطعين سهمي وإكليلي. ثمة تخصص وظيفي واضح في المناطق المختلفة من القشرة المخية. وفيما يأتي إيضاح لهذا التخصص تبعاً للفصوص المخية.

أ- الفص الجبهي: تقع الباحة أمام المركزية precentral في التلفيف أمام المركزي، وهي تمتد على الحافة العلوية الإنسية من نصف الكرة لتشمل قشرة الفصيص نظير (مجاور) المركزي paracentral lobule (الشكل ٢).

يمكن تقسيم الباحة أمام المركزية إلى منطقتين: خلفية تعرف باسم الباحة الحركية motor area أو الباحة الحركية الأولية primary motor area ، وأمامية تعرف باسم الباحة

الأقسام الرئيسية للجملتين المصبيتين، الركزية والحيطية

١- الجملة العصبية المركزية:

- الدماغ brain أو encephalon-

الدماغ الأمامي (مقدم الدماغ) prosencephalon أو forebrain = المخ cerebrum.

الدماغ الانتهائي telencephalon.

الدماغ البيني diencephalon.

الدماغ المتوسط mesencephalon = midbrain

الدماغ الخلفي (مؤخر الدماغ) hindbrain = الدماغ المعيني rhombencephalon.

الدماغ التالي metencephalon = الجسر + pons الخيخ .

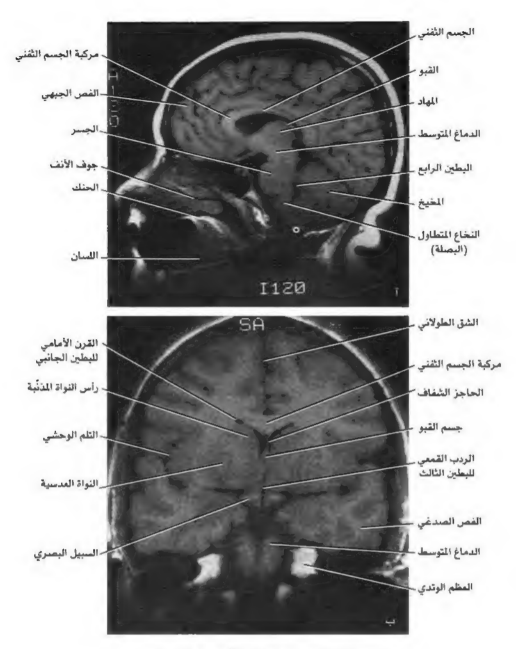
الدماغ النخاعي myelencephalon =النخاع المتطاول medulla oblongata - البصلة bulb.

- النخاع الشوكي medulla spinalis = spinal cord

٧- الجملة العصبية الحيطية:

الأعصاب القحفية وعددها : ١٧ زوجاً تخرج من القحف عبر ثقويه. تعد الأزواج القحفية: الأولان والثانيان أجزاء من الجملة العصبية المركزية. الأعصاب الشوكية وعددها: ٢١ زوجاً تخرج من النفق الفقري عبر الثقوب بين الفقرية.

الجدول (١) الأقسام الرئيسية للجملتين العصبيتين: المركزية والمعيطية



الشكل (١) صورة مرتان MRI تُظهر بنى الدماغ. 1 - مقطع سهمي. ب - مقطع إكليلي. يلاحظ التمايز الواضح بين المادتين السنجابية والبيضاء.

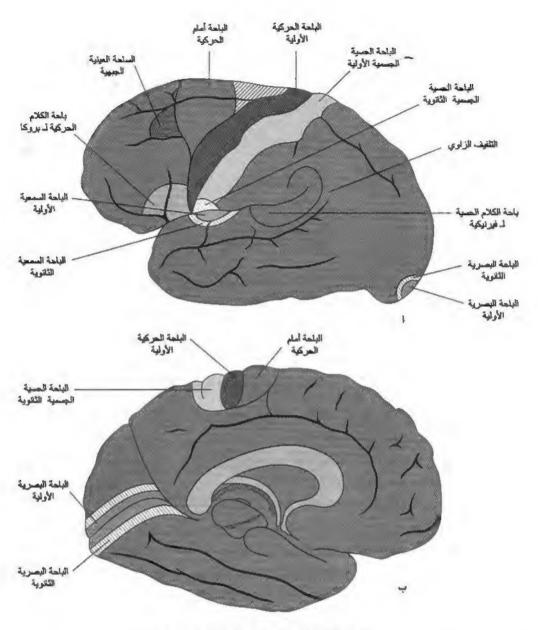
أمام الحركية premotor area أو الباحة الحركية الثانوية .secondary motor area

تُمثُّل الباحات الحركية للجسم على نحو مقلوب في التلفيف أمام المركزي homunculus كما يشاهد في (الشكل ٣).

وظيفة الباحة الحركية هي تحريك أقسام الجسم المختلفة وفق خطة تتلقاها من الناحية الحركية الثانوية - مبنية على التجارب السابقة - وتحولها إلى أمر بإنجاز الحركة. تقع الساحة العينية الجبهية frontal eye field في

التلفيف الجبهي المتوسط، وتعدّ مركزٌ السيطرة على حركات العين الماسحة الإرادية.

وتقع باحة الكلام الحركية لـ بروكا Broca في القسم الخلفي من التلفيف الجبهي السفلي. ولدى غالبية الأشخاص تكون هذه الباحة مهمة في نصف الكرة الأيسر أي النصف المسيطر؛ ويؤدي استنصالها إلى حبسة aphasia. أما عند الأشخاص الذين يسيطر لديهم نصف الكرة الأيمن تكون هذه الباحة مهمة في الجانب الأيمن.



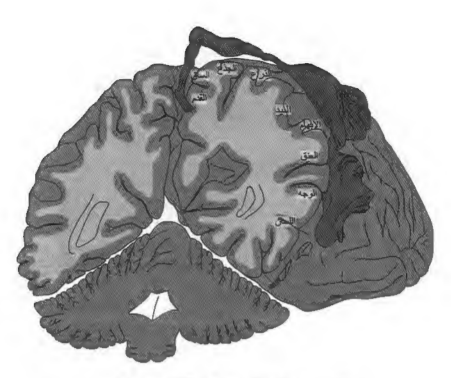
الشكل (٢) التوضع الوظيفي في القشرة المخية. أ- منظر وحشى لنصف الكرة المخية الأيسر، ب – منظر إنسى لنصف الكرة المخية الأيسر. تشير الأرقام إلى باحاث برودمان

تقع الباحة الجبهية الأمامية prefrontal area أمام الباحة أمام المركزية، وهي منطقة واسعة معنية ببناء شخصية الإنسان، وتقوم بدور منظم للمشاعر والمبادرة والمحاكمة.

ب الغص الجداري: تتوضع الباحة الحسية الجسدية الأولية primary somesthetic area في التلفيف خلف المركزي الكائن على الوجه الوحشي لنصف الكرة (الشكل ٣)، وفي القسم الخلفي من الفصيص نظير المركزي الكائن على الوجه الإنسي. تتلقى الباحة الحسية الجسدية الأولية اليافأ إسقاطية من بعض النوى المهادية. يُمثّل النصفُ المقابل من الجسم بالمقلوب (رأساً على عقب). تكون نواحي البلموم

واللسان والفكين ممثلة في أخفض قسم من التلفيف خلف المركزي؛ ويليها تمثيل الوجه فالأصابع فاليد فالساعد فالعضد فالجذع فالفخذ. توجد باحتا الساق والقدم على الوجه الإنسي لنصف الكرة في القسم الخلفي من الفصيص نظير المركزي. كما تتمثل المنطقتان الشرجية والتناسلية في المنطقة ذاتها من الوجه الإنسي الأخير، تصل معظم الإحساسات من الجانب المقابل من الجسم.

وثمة باحة حسية جسدية ثانوية secondary somesthetic وثمة باحة حسية جسدية ثانوية عليرً area في الشفة العلوية للفرع الخلفي للتلم الوحشي غيرً مفهومة.



الشكل (٣): الأنبسيان الحركي في التلفيف أمام المركزي.

تشغل الباحة الترابطية الحسية الجسدية عصدية الباحة somesthetic الفصيص الجداري العلوي، وهي مسؤولة عن تلقي الأنماط الحسية المختلفة من الباحات الحسية الأخرى وتكاملها integration.

تقع الباحة الدوقية taste area في النهاية السفلية للتلفيف خلف المركزي، و يعتقد أن الباحة الدهليزية vestibular area تقع في القسم السفلي من التلفيف خلف المركزي.

ج- الغص القنالي، تقع الباحة البصرية الأولية primary في جدران التلم المهمازي. تتلقى القشرة البصرية البيافاً واردة من الجسم الركبي الوحشي تحمل التنبيهات من النصف الصدغي للشبكية الموافقة والنصف الأنفي للشبكية الموافقة والنصف الأنفي للشبكية المساحة المسلمة المساحة.

تحيط الباحة البصرية الثانوية secondary visual area بالباحة البصرية الأولية على وجهي نصف الكرة الإنسي والوحشي، وتُمكّن هذه الباحة الثانوية المرء من تعرف ما يراه وتقديره.

4- الغص الصدغي: تقع الباحة السمعية الأولية primary في auditory area في الجدار السفلي للتلم الوحشي، وذلك في التلفيف الصدغي العلوي. تنشأ الألياف الإسقاطية الواردة إلى الباحة السمعية من الجسم الركبي الإنسي.

secondary auditory area تقع الباحة السمعية الثانوية

خلف الباحة السمعية الأولية تحت التلم الوحشي. وهي تقوم بتفسير الأصوات (الشكل ٣).

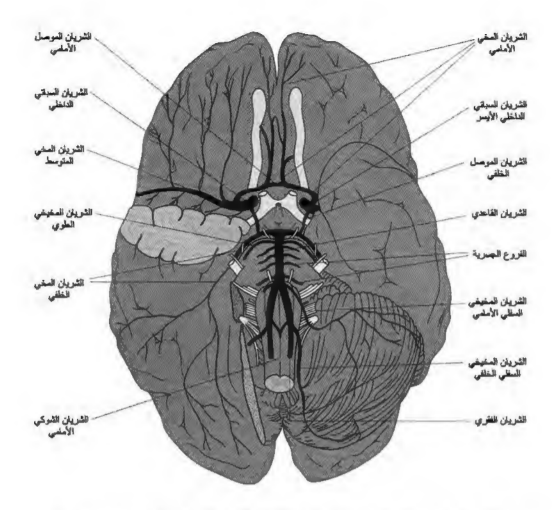
وتقع باحة الكلام الحسية لـ فيرنيكيه sensory speech وتقع باحة الكلام الحسية لـ فيرنيكيه area of Wernicke في التلفيف الصدغي العلوي، مع امتدادات حول النهاية الخلفية للتلم الوحشي ضمن المنطقة الجدارية، تسمح باحة فيرنيكيه بفهم اللغة المكتوبة والمسموعة.

ه- القشرة الترابطية، لا تشكل الباحاتُ الحسية الأولية والباحاتُ الحركية الأولية سوى قسم صغير من سطح القشرة، وتعرف بقية مناطق القشرة بوصفها باحات ترابطية association areas. وهي معنية كثيراً بالسلوك والتمييز وتفسير التجارب الحسية.

و- السيطرة الدماغية: تُنُجز بعض الفعاليات العصبية على نحو غالب في أحد نصفي الكرة المخية. ففي أكثر من ٩٠ من الأشخاص البالغين تستخدم اليد اليمنى؛ ولذلك يكون نصف الكرة الأيسر هو المسيطر، ويكون نصف الكرة الأيسر هو المسيطر، ويكون نصف الكرة الأيسر مسيطراً على الكلام في نحو ٩٣٪ من الأشخاص البالغين، أما إدراك الحجم وتمييز الوجوه والموسيقى فيتم تفسيرها في نصف الكرة غير المسيطر،

٣- الدوران الدماغى:

يتزود الدماغ بالدم الشرياني من الشريانين السباتيين الباطنيين والشريانين الفقريين (الشكلة). تتم التروية



الشكل (٤) شرايين الوجه السفلي للدماغ، لأحظ تشكل الدائرة الشريانية المخية، تم استنصال جزء من الفص الصدغي الأيسر لإظهار مسار الشريان المخي المتوسط

الدموية لأحد نصفي كرة الدماغ من الشريانين: السباتي الباطن، والفقري في الجهة الموافقة؛ ويتم الاتصال بين تياري هذين الشريانين عن طريق الشريان الموصل (الاتصالي) الخلفي، وتسمح الدائرة الشريانية المخية للدم أيضاً بالجريان من جانب إلى آخر عبر الخط الناصف.

أ- الشرايين الدماغية:

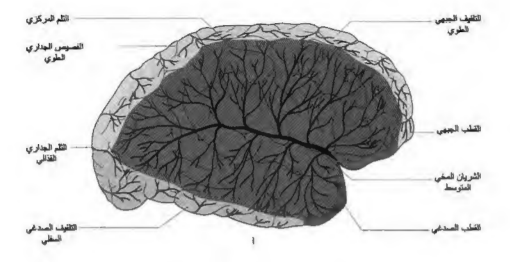
(۱)- الشريان السباتي الباطن internal carotid artery: يجتاز قاعدة القحف ويصل الجيبُ الكهفي ليدخل الحيزُ تحت العنكبوتي حيث يعطي فرعيه الانتهاليين: الشريانين المخيين الأمامي والمتوسط (الشكل ٥).

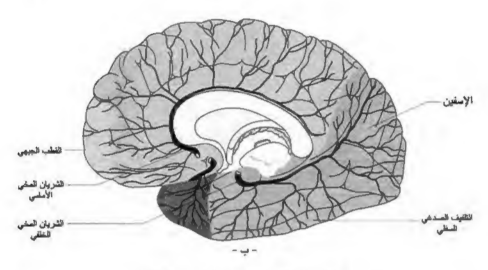
فروع القسم القحفي للشريان السباتي الداخلي هي:

- الشريان العيني ophthalmic artery: يدخل الحجاج عبر النفق البصري.
- الشريان الموصل الخلفي posterior communicating: وعاء صغير يسير نحو الخلف لينضم إلى الشريان

المخي الخلفي.

- enterior choroidal artery الأصامي الأصامي anterior choroidal artery:
 وينتهى في الضفيرة الشيمية للبطين الجانبي.
- الشريان المخيى الأمامي : يسير نحو الأمام والإنسي ماراً فوق العصب البصري، شم يدخل الشق المخي الطولاني. وهنا يتصل بالشريان المخي الأمامي في الجهة المقابلة عبر الشريان الموصل الأمامي نحو في الجهة المقابلة عبر الشريان الموصل الأمامي نحو الخلف فوق الجسم الثفني، ويتفاغر في النهاية مع الشريان المخي الخمي الخلف فوق الجسم الثفني، ويتفاغر في النهاية مع الشريان درماندي المخلفي. تغذي فروعه القشرية النهق الجداري الوجه الإنسي لقشرة المخ من الأمام حتى الشق الجداري القذائي، وهي تغذي أيضاً شريطاً من القشرة عرضه نحو القذائي، وهي تغذي أيضاً شريطاً من القشرة عرضه نحو المنابة والمخفظة الداخلية.





الشكل (٥) المناطق التي تغذيها الشرايين المخية.

أ- الوجه الوحشي لنصف الكرة المخية الأيمن. ب- الوجه الإنسي لنصف الكرة المخية الأيمن. المنطقة التي يغنيها الشريان المخي الأمامي ملونة بالأزرق. والمنطقة التي يغنيها الشريان المخي المتوسط ملونة بالأحمر، والمنطقة التي يغنيها الشريان المخي الخلفي ملونة بالبني.

• الشريان المخي المتوسط؛ يسير في التلم المخي الوحشي (الجانبي). يغذي الوجه الوحشي لنصف الكرة ما عدا شريطاً ضيفاً يغذيه الشريان المخي الأمامي. وله أيضاً فروع مركزية.
(٢)-الشريان الفقري vertebral artery: فرع من الشريان تحت الترقوة، يصل إلى جوف القحف بالمرورعبر الثقبة الكبرى، وهو ينضم عند الحافة السفلية للجسر إلى نظيره في الجهة المقابلة ليشكالا معاً الشريان القاعدي basilar (الشكل ٤).

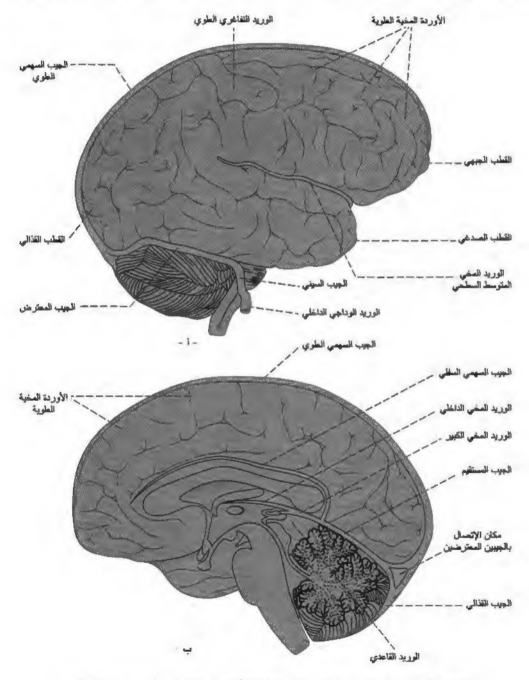
فروع القسم القحفي للشريان الفقري هي:

الشريان الشوكي الخلفي posterior spinal artery: ينشأ في كل من الجانبين الأيسر والأيمن من الشريان الفقري أو من الشريان المخيخي السفلي الخلفي. وهو ينزل على الوجه الخلفي للنخاع الشوكي بتماس الجذور الخلفية للأعصاب

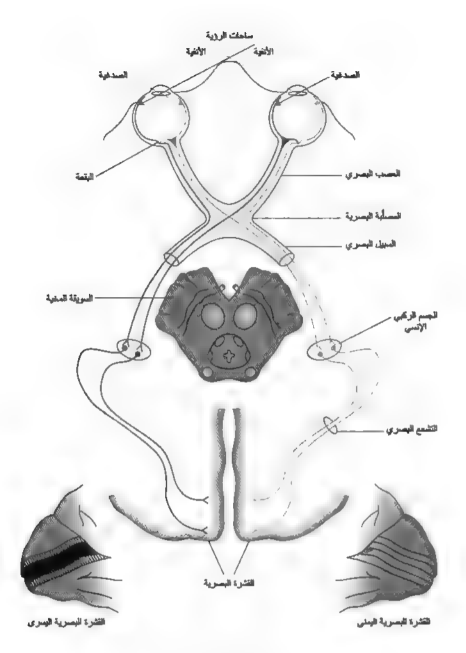
الشوكية.

- الشريان الشوكي الأمامي: يتألف من إسهام فرع من كل شريان فقري قرب نهايته. ينزل الشريان المفرد على الوجه الأمامي للنخاع الشوكي المتطاول (البصلة) والنخاع الشوكي.
- الشريان المحيحي السفلي الخلشي posterior inferior: cerebellar artery يغذي المخيخ والنخاع المتطاول والضفيرة المشيمية للبطين الرابع.
- ♦ الشرايين البصلية medullary arteries: فروع صغيرة جداً تتوزع على البصلة.
- (٣)- الشريان القاعدي: يتألف الشريان القاعدي من اجتماع الشريانين الفقريين، ويصعد إزاء تلم كائن على الوجه الأمامي للجسر. وعند الحافة العلوية للجسر ينقسم هذا الشريان إلى شريانين مخيين خلفيين.

- فروع الشريان القاعدي هي:
- الشرايين الجسرية pontine arteries: أوعية صغيرة تدخل
 مادة الجسر.
 - الشريان التيهي labyrinthine artery: شريان رفيع يذهب إلى الأذن الداخلية.
 - enterior inferior المضلي الأمامي eerebellar artery يغذي المخيخ والجسر والقسم العلوي من النخاع المتطاول (البصلة). وقد يعطي الشريان التيهي.
- الشريان المحيحي العلوي: يغذي المحيح والغدة الصنوبرية والدماغ المتوسط.
- الشريان المخي الخلفي: ينحني نحو الوحشي والخلف حول الدماغ المتوسط، وينضم إليه الشريان الموصل الخلفي القادم من الشريان السباتي الداخلي (الباطن). يغذي الشريان المخى الخلف القشرة البصرية. وله أيضاً فروع مركزية.
- (1)- الدائرة الشريانية المحية المحيد (1)- الدائرة الشريانية المحيدة السويقتين السويقتين



الشكل (٢) التصريف الوريدي لنصف الكرة المخية الأيمن. أ - منظر وحشى . ب - منظر إنسى.



الشكل (٧) الطريق البصري.

في قاعدة الدماغ. وهي تتألف من تفاغرات بين الشريانين السباتيين الداخليين والشريانين الفقريين. الشرايين التي تسهم في تشكيل الدائرة الشريانية هي: الموصل الأمامي، والمخيان الدائرة السباتيان الداخليان (الباطنان)، والمحيان الخلفيان. والمحيان الخلفيان. تنشأ من الدائرة فروع قشرية وفروع مركزية تغذي الدماغ.

ي» التتوهات الشريانية: تشمل هذه التنوعات (الاختلافات) التشريحية anatomic variations اختلافات منشأ الشرايين المغذية للدماغ وحجوم هذه الشرايين: ومن أهم هذه التنوعات: نقص تنسج hypoplasty الشريان الفقري

الذي ينتهي مشكلاً شرياناً مخيخياً، واستمرار التفاغر السباتي القاعدي، وغياب الشريان المُوَصَّل الأمامي، وغياب الشريان الموصل الخلفي، ونشوء الشريان المخي الخلفي من الشريان السباتي الداخلي.

ج- أوردة العماغ: تنشأ هذه الأوردة من الدماغ (الشكلة)
وتتوضع في الحير تحت العنكبوتي، قبل أن تصب في الجيوب
الوريدية السحائية التي يخرج دمها من القحف في كل جانب
عبر الوريد الوداجي الداخلي. أهم الأوردة المخية هي:

 الأوربة المحية الخارجية: تسير على الوجوه الخارجية لنصف الكرة المحية وأثلامها، وتنضرغ بحسب موقعها في

الجيب السهمي العلوي والجيب الكهفي والوريد القاعدي.

● الوريدان المخيان الداخليان، يتألف كل منهما من اتحاد الوريد المهادي المخططي thalamostriate vein والوريد المشيمي choroid vein إزاء الشقية بين البطينية. يتحد الوريدان المخيان الداخليان ليشكلا الوريد المخي الكبير الذي ينضرغ في الجيب المستقيم.

■ أوردة بعض المناطق الدماغية الخاصة: تصرف دم الدماغ المتوسط والجسر والنخاع المتطاول والمخيخ أوردةً ترفد الوريد القاعدي أوالوريد المخى الكبير أوالجيوب الوريدية المتاخمة.

إ- الحراف الميتين في الأدواء المصبيبة وفي الفحص السطليزي الحروري:

تؤدي الأدواء العصبية المؤثرة في الأعصاب القحضية المصبة لعضالات المين إلى الحراف الميئين تبماً لموقع الأفة وشدتها.

في آفة العصب محرك العين (العصب القحفي الثالث) بالاحظ وجود حُول وحشي العميب المعلمة المنالث المعلم المحلف وجود حُول وحشي الحدقة، وفي آفة العصب البكري يشكو المريض من الشفع عند النظر نحو الأسفل. وفي آفة العصب المبعد بالاحظ وجود حول إنسي (أي نحو الداخل)، وشفع.

يفيد الأختبار الحروري caloric testing في استقصاء الوظيفة الدهليزية بستفاد من نتائج هذا الاختبارفي دراسة الدواروأسبابه كما في: التهاب العصب الدهليزي، وداء منيير، والإصابات السمية الدوائية، وورم العصب السمعي، وأورام جذع الدماغ، والآفات المخيخية إلخ...

الطريق البصري وأهميته في توضيع الآفة:

تسير الألياف العصبية المنطلقة من الشبكية في العصب البصري فالملب البصرية فالسبيل البصري، قبل أن تؤلف في الجسم الركبي الوحشي محطة تنطلق منها ألياف جديدة تسير عبر التشعع البصري في طريقها إلى القشرة البصرية (الشكل ٧).

أ-- العصب البصري: ألياف العصب البصري optic nerve (ق 11) هي محاوير خلايا الطبقة العقدية ganglionic layer في الشبكية. يغادر العصب البصري جوف الحجاج عبر النفق البصري ويتحد مع العصب البصري المقابل ليؤلفا المسلبة البصرية.

وه المسلّبة البصرية؛ تقع المسلبة البصرية optic chiasma إذاء الاتصال بين الجدار الأمامي للبطين الثالث وأرضيته، وفيها تصالب ألياف القسم الأنفى (الإنسى) لكل شبكية

الخطأ الناصف، وتدخل السبيل البصري في الجانب المقابل، في حين تواصل ألياف النصف الصدغي (الوحشي) لكل شبكية سيرها نحو الخلف ضمن السبيل البصري في الجانب الموافق.

ج- السبيل البصري: ينشأ السبيل البصري optic tract من المصلبة البصرية (التصالب البصري)، ويسير حول السويقة الخية cerebral peduncle . وتنتهي اليافه في الجسم الركبي الوحشي lateral geniculate body.

د- التشعع البصري: ألياف التشعع البصري radiation مي محاوير الخلايا العصبية للجسم الركبي الوحشي، تسير الألياف نحو الخلف عبر المعفظة الداخلية وتنتهي في القشرة البصرية. يشير (الشكل ٨) إلى اضطرابات الساحة البصرية المرتبطة بأفات الطرق البصرية.

٦- الدماغ المتوسط:

يربط الدماغ المتوسط الجسر والمخيخ بالدماغ الأمامي، تمرّ عير الدماغ المتوسط قناة ضيقة هي السال المخي cerebral . يُطهر (الشكل) معالم الدماغ المتوسط من الخلف والأمام والجانب ويظهر (الشكل ١٠) أقسام الدماغ المتوسط وبنيته الداخلية.

- الأعصاب القحفية في الدماغ المتوسط هي الألية:

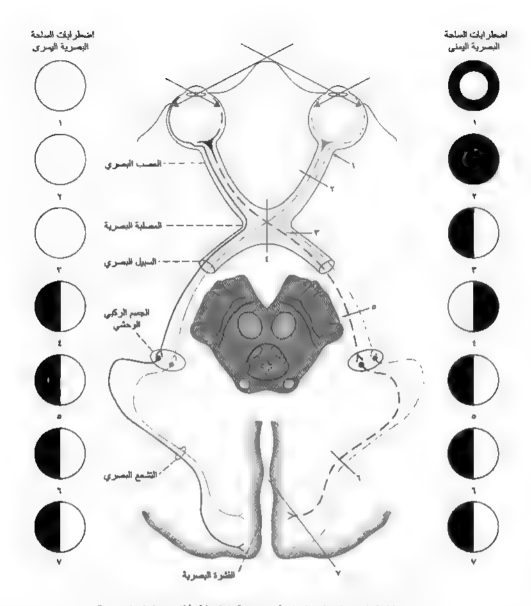
• المصيب محرك الحين oculomotor nerve (ق III) (الشكلان الدواة المحركة (الشكلان الدواة المحركة (الشكلان الدواة المحركة الرئيسية main oculomotor nucleus، والنواة نظيرة الودية اللاحقة (اللاودية الإضافية) nucleus.

تعصبُ نواة محرك العين الرئيسية العضلة رافعة الجفن العلوي وثلاثاً من عضلات العين الستقيمة.

وتقع النواة اللاودية (نظيرة الودية) الإضافية (نواة إدنفر - ويستفال Edinger-Westpha!) خلف النواة الرئيسية لمحرك العين. تشتبك محاوير خلاياها العصبية في العقدة الهدبية قبل أن تنطلق ألياف بعد عقدية إلى مُقَبِّضة الحدقة والعضلات الهدبية.

يخرج العصب محرك العين من الوجه الأمامي للدماغ المتوسط في الحفرة بين السويقتين، ثم يسير في الجدار الحشي للجيب الكهفي، ليدخل إلى الحجاج عبر الشق الحجاجي العلوي.

 العصب البكري trochlear nerve (ق IV) عصب حركي.
 تقع نواة العصب البكري في القسم السفلي من الدماغ المتوسط في مستوى الأكيمة colliculus السفلية، تسير



الشكل (٨) اضطرابات الساحة اليصرية الرتبطة بأقات الطرق البصرية.

١- عمى محيطي في الجانب الأيمن ناجم عن الثهاب العصب خلف بصلة العين. ٢- عمى ثام في العين ناجم عن قطع العصب البصري. ٣- عمى شقي أنهن ناجم عن أفة جزئية في المسلبة البصرية. ١- عمى شقي صدغي مزدوج ناجم عن إصابة ثامة في المسلبة البصرية. ٥- عمى شقي صدغي أيسر وأنفي أيمن ناجم عن أفة في التشعع عمى شقي صدغي أيسر وأنفي أيمن ناجم عن أفة في التشعع البصرية.

الألياف بعد مغادرتها النواة نحو الخلف حول المادة السنجابية المركزية لتصل الوجه الخلفي للدماغ المتوسط (الشكلان ٩ و ١٠)، حيث ينبثق العصب ويتصالب على الفور مع عصب الجانب المقابل. يسير العصب البكري نحو الأمام في الجدار الوحشي للجيب الكهفي ليدخل جوف الحجاج عبر الشق الحجاجي العلوي، يعصب هذا العصب العضلة المائلة العينية العلوية.

٧- الجسرة

يقع الجسر أمام المخيخ ويربط البصلة (النخاع المتطاول)

بالدماغ المتوسط.

يشيرالشكلان (١١ و ١٧) إلى المالم الأساسية المشاهدة على وجهي الجسر الأمامي والخلفي، ويوضح الشكل (١٢) البنية الداخلية للجسر في مستوى أكيمة الوجهي. ويشير الجدول (٢) إلى البنى الرئيسية التي يحتوي عليها الجسر.

~ الأعصاب القحفية في الجسر:

 العصب ثلاثي التوالم trigermal nerve (ق ٧) هو أكبر عصب قحفي يحوي اليافا حركبة واليافا حسية، وهو العصب الحسى للقسم الأكبر من الرأس، والعصب الحركى لعضلات

متعددة بما فيها عضالات المضغ. للعصب ثلاثي التوائم أربع نوى هي النواة الحسية الرئيسية، والنواة الشوكية، والنواة الدماغية المتوسطية، والنواة الحركية.

يفادر المصب ثلاثي التوائم الوجه الأمامي للجسر بجذرين؛ هذر حركي صغير وجذر حسي كبير (الشكلا). يسير العصب تحو الأمام قبل أن يستقر على الوجه العلوي لنزوة القسم الصخري من العظم الصدغي. وهذا يتسع الجذر الحسي الكبير ليشكل عقدة ثلاثي التوائم trigemnal المبنر العسي الكبير ليشكل عقدة ثلاثي التوائم ganglion والفكي العلوي والفكي العلوي العصب العيني (ق۱) اليافا حسية فقط، وهو يغادر القحف عبر الشق الحجاجي العلوي ليدخل جوف الحجاج، يحوي العصب الفكي العلوي (ق۲) أيضاً اليافا حسية قفط ويغادر القحف عبر الثقبة المدورة، ويحوي العصب الفكي العلوي (ق۲) أيضاً العصب الفكي السفلي (ق۲) أنيافاً حركية وليافاً حركية ويغادر القحف عبر الثقبة المدورة، ويحوي ويغادر القحف عبر الثقبة المدورة.

● العصب البعد abducent nerve رقح عصب حركي صعير يعصب العضلة المستقيمة الوحشية العصب البعد تحت أكينمة (إحدى عضلات العين). تقع نواة العصب المبعد تحت أكينمة الوجهي colliculus facialis. تخرج الياف العصب المبعد من التلم البصلي الجسري (الشكل ۱۷). ويسير العصب بعد خروجه نحو الأمام عبر الجيب الكهفي، ثم يدخل الحجاج عبر الشق الحجاجي العلوي.

● العصب الوجهي facial nerve (ق٧) عصب حركي حسى.

للعصب الوجهي أربع نوى هي: النواة الحركية الرئيسية، والنواتان اللاوديتان (نظيرتا الودي) والنواة الحسية.

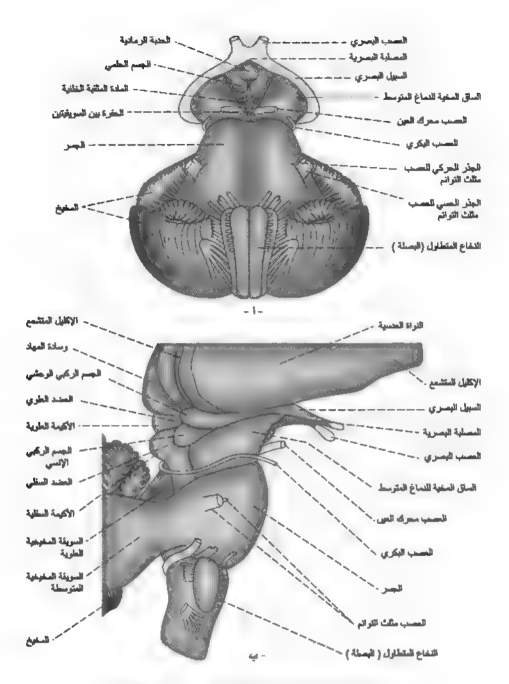
التواتان اللاوديتان هما النواة اللعابية العلوية superior التواتان اللاوديتان هما النواة الدمعية lacsimal nucleus.

يخرج جنرا العصب الوجهي (الحركي والوسطاني) من التلم البصلي الجسري (الشكل ١١)، ثم يدخلان مع العصب الدهليزي القوقعي في الصماخ السمعي الداخلي. وفي قعر الصماخ يدخل العصب الوجهي النفق الوجهي الكائن ضمن العظم الصدغي. ويخرج أخيراً من النفق عبرالثقبة الإبرية الخشائية.

تعصّب النواة الحركية motor nucleus عضالات التعبير الوجهي. وتعصّب النواة اللعابية العلوية الخدتين اللعابيتين تحت الفكي السفلي وتحت اللسانية والفدة الأنفية والفدد الحنكية. تعصب النواة الدمعية الغدة الدمعية. وتتلقى النواة الحسية اليافا ذوقية من ثلثي اللسان الأماميين.

● العصب المخليزي القوقعي vestibulocochlear nerve (ق A) يثالف من قسمين متميزين هما العصب الدهليزي vestibular nerve والعصب القوقعي vestibular filt اللذان يُعنيان بنقل المعلومات الواردة من الأذن الداخلية إلى الجملة العصبية المركزية. ينقل العصب الدهليزي دفعات impulses الشُريئية والكييس والمقنوات نصف الدائرية التي تزود بمعلومات محددة حول وضعية الرأس وحركاته، تدخل الياف العصب الدهليزي في التلم البصلي الجسري (الشكل١١) ذاهبة إلى

السيل الحسية	السيل الحركية	النوى	الجوف	الستوى
الفتيل الوحشي، الفتيل الإنسي، السبيل الشوكي المهادي الوحشي، السبيل الشوكي المهادي الأمامي.	السبيل القشري الشوكي، السبيل القشري النووي، الأثياف الجسرية العرضية، الحزمة الطولانية الإنسية.	نواة الوجهي، النواة البعدة، النواة الدهنيزية الإنسية، النواة الشوكية لـ ق٧، النوى الجسرية، نوى الجسم شبه المنحرف.	اليط <i>ين</i> الرابع	اكيمة لوجهي
	السبيلان القشري الشوكي والقشري النووي، الألياف الجسرية العرضية، الحزمة الطولانية الإنسية.	النواة الحسية الرئيسية والنواة الحركية لـ ق ٧ ، النوى الجسرية، نوى الجسم شبه المنحرف.	البطين الرابع	النوى مثلثية لتواثم



الشكل (٩) الدماغ المتوسط. أ- منظر أمامي. ب- منظر وحشي.

النوى الدهليزية (الشكل ١٣). ينقل العصب القوقعي الدفعات العصبية المعنية بالصوت من العضو اللولبي (عضو كورتي) الكائن في القوقعة. تدخل ألياف العصب القوقعي في التلم البصلي الجسري، وذلك إلى الوحشي من مخرج العصب الوجهي، وتذهب إلى التواة القوقعية الخلفية posterior الموقعية الأمامية. تقع هاتان النواتان في أسغل الجسر وأعلى البصلة.

٨- النخاع المتطاول (البصلة):

يربط النخاع المتطاول medulla oblongata (البصلة bulb)

الجسر في الأعلى بالنخاع الشوكي في الأسفل. تستمر القناة المركزية central canal للنخاع الشوكي نحو الأعلى في داخل النصف السفلي لليصلة قبل أن تنفتح على جوف البطين الرابع cavity of the fourth ventricle .

يشير (الشكل١٣) إلى المعالم البارزة على وجهي البصلة الأمامي والخلفي، وإلى الأعصاب القحفية المنبثقة من وجهها الأمامي.

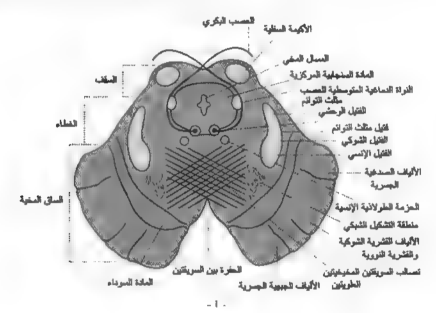
ويظهر (الشكل)) البنية الداخلية للبصلة في مستوى منتصف الزيتونة السفلية.

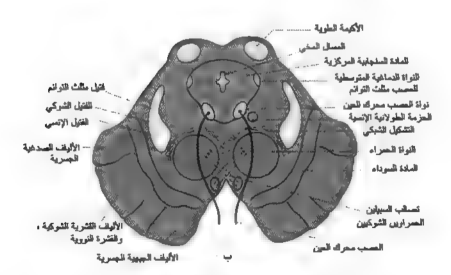
الأعصاب القحفية في النخاع المتطاول (اليصلة):

والعصب اللساني البلعومي عند النواة الحركية (ق) عصب حركي وحسي. له ثلاث نوى هي: النواة الحركية الرئيسية، والنواة اللاودية (نظيرة الودية)، والنواة الحسية. تشكل النواة الحركية الرئيسية النهاية العلوية للنواة الفامضة ambiguus nucleus، وتعصب الألياف الصادرة منها العضلة الإبرية البلعومية ambiguus nucleus. النواة اللاودية هي النواة اللعابية السغلية vylopharyngeal muscle النواة اللعابية السغلية nucleus، وهي مسؤولة عن التعصيب الإفرازي للغدة النكفية. تتلقى النواة الحسية حس النوق من الثلث الخلفي لظهر اللسان.

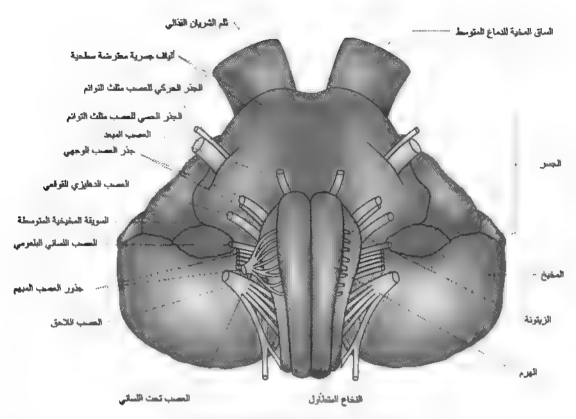
يغادر العصب اللسائي البلعومي الوجه الأمامي الوحشي للبصلة (للنخاع المتطاول) ويخرج من القحف عبر الثقبة الوداجية. يسير بعد ذلك عبر القسم العلوي من العثق، ويعطي في النهاية الفروع الحسية للغشاء المخاطي للبلعوم والثلث الخلفي من اللسان.

● العصب البهم vagus nerve (ق • ١) عصب حركي وحسي.
له ثلاث نوى: النواة الحركية الرئيسية، والنواة اللاودية
(نظيرة الودية)، والنواة الحسية. النواة الحركية الرئيسية
هي جزء من النواة الغامضة، تعصب الألياف الصادرة من
هذه النواة العضلات العاصرة (المضيئةة) للبلعوم وعضلات
الحنجرة داخلية المنشأ. تشكل النواة اللاودية النواة الظهرية





الشكل (١٠) مقطعان معترضان في الدماغ التوسط. أ-- في مستوى الأكيمة السفلية. ب-- في مستوى الأكيمة العلوية. بلاحظ أن العصبين البكريين يتصالبان كلياً في الشراع النخاعي العلوي.



الشكل (١١): منظر أمامي لجدّع الدماغ يُظهر الجسر

للمبهم، وتتوزع الألياف الصادرة منها على العضلات اللارادية في القصبات والقلب والمريء والمعدة والمعي الدقيق والمعي الغليظ حتى الثلث البعيد من القولون المعترض. تتلقى النواة الحسية حس الذوق من براعم ذوقية تقع حول مدخل الحنجرة.

يفادر العصب المبهم الوجه الأمامي الوحشي للبصلة (النخاع المتطاول) (الشكل ١٣٠)، ويخرج من القحف عبر الثقبة الوداجية، ثم ينزل شاقولياً في العنق متجهاً - برفقة الفمد السباتي - إلى الصدر ومن ثم إلى البطن.

• العصب الإضافي accessory nerve (ق١١) عصب حركي يتألف من اجتماع جنرين قحفي وشوكي (الشكل١٣). يتألف الجنر القحفي عصبية تقع الجنر القحفي في النواة الغامضة. يسير الجنر القحفي في الحفرة القحفية الخلفية نحو الوحشي وينضم إلى الجنر الشوكي. ويتألف الجنر الشوكي spinal root من محاوير الخلايا العصبية للنواة الشوكية spinal nucleus المتوضعة في مستوى الشدف النخاعة الرقبية العلوية. تخرج الألياف من النخاع الشوكي، وتؤلف الجنر الشوكي الذي يصعد إلى داخل القحف عبر الثقبة الكبرى، ثم ينضم إلى الجنر القحف عبر الثقبة الوداجية. وبعد مسافة قصيرة في العنق العنق

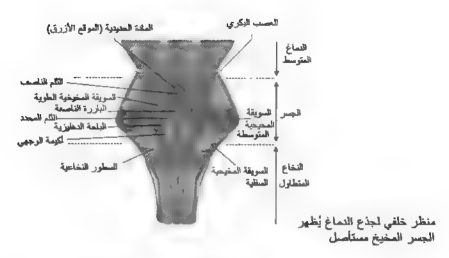
ينفصل الجنزان أحدهما عن الأخر وينتهي الجنر الشوكي بتعصيب العضلتين القترائية وشبه المنحرفة.

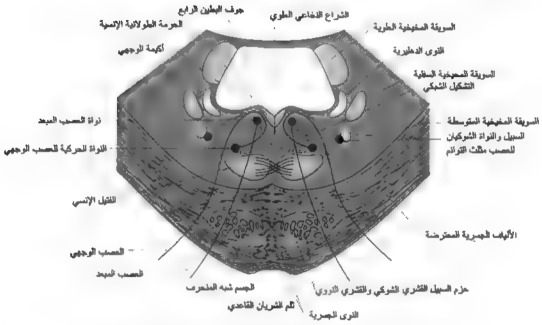
● العصب تحت اللسائي hypoglossal nerve (ق١٢) عصب حركي يعصب عضالات اللسان الناخلية، إضافة إلى العضلات: الإبرية اللسانية، واللامية اللسانية، والنقنية اللسانية. تتوضع نواة العصب تحت اللساني في البعبلة تحت أرضية البطين الرابع. وتخرخ أليافه من الوجه الأمامي للبصلة (الشكل ١٣)، ويغادر العصب القحف عبر نقق تحت اللساني، ويسير في العنق باتجاه الأسفل والأمام، قبل أن يدخل اللسان ويعصب عضلاته.

٩- النخام الشوكي:

يبدأ التخاع (الحبل) الشوكي في الأعلى إزاء الثقبة الكبرى للقحف، حيث يشكّل استمراراً للنخاع المتطاول (البصلة)، وينتهي لدى البالغ في الأسفل عند مستوى الحافة السفلية للفقرة القطنية الأولى (الشكل ١٥).

يرتبط بالنخاع الشوكي ٣١ زوجاً من الأعصاب الشوكية بوساطة جدور أمامية أو حركية وجدور خلفية أو حسية. لكل جدر خلفي للعصب عقدة (عقدة الجدر الخلفي (posterior root ganglion) تنشأ من خلاياها ألياف عصبية مركزية ومحيطية.





الشكل (١٢) مقطع معترض عبر القسم السفلي من الجسر في مستوى أكيمة الوجهي

يشير (الشكل٢١) إلى توضع المادة السنجابية والمادة البيضاء في المستويات المختلفة من النخاع الشوكي.

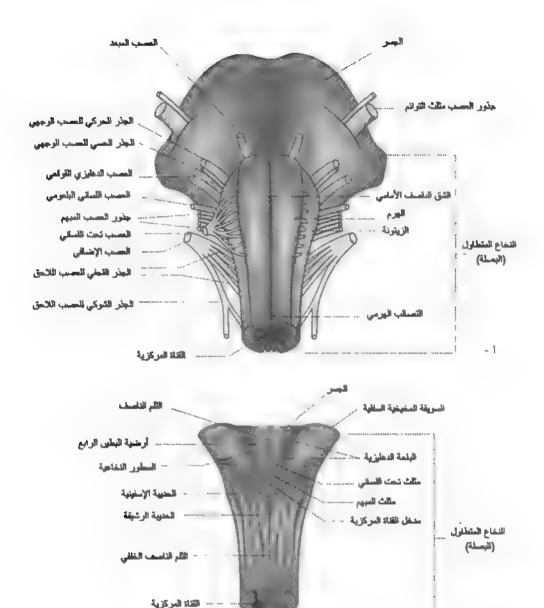
القناة المركزية هي قناة موجودة على طول النخاع الشوكي، وهي مبطنة ببطانة تسمى البطانة العصبية cpendyma.

أ- السبل الصاعدة والسبل النازلة:

تقسم السبل الشوكية، لأغراض وصفية، إلى سبل: صاعدة، ونازلة.

(۱)- السبل الصاعدة في النخاع الشوكي: عندما تدخل الألياف العصبية الحسية النخاع الشوكي يعاد ترتيبها، فتنتظم في حزم عصبية تتوضع في المادة البيضاء، تصعد هذه الألياف من النخاع الشوكي إلى مراكز أعلى في الدماغ، يطلق على حزم الألياف الصاعدة اسم السبل الصاعدة ascending tracts.

يتألف الطريق الصاعد من ثلاثة عصبونات على الأغلب، عصبون المرتبة الأولى first-order neuron جسمه الخلوي معصبون المرتبة الأولى first-order neuron جسمه الخلوي متوضع في عقدة الجنر الخلفي للعصب الشوكي، وترتبط استطالته المحيطية بالنهاية المستقبلة الحسية، في حين تدخل الاستطالة المركزية في النخاع الشوكي لتشتبك مع العصبون الثانية second-order في النخاع الشوكي (أو في مستوى أعلى منه) وينشأ منه محوار يعبر إلى الجانب المقابل ويصعد إلى مستوى أعلى منه المرتبة الثالثة أعلى في المجملة العصبية المركزية حيث يشتبك مع عصبون المرتبة الثالثة في المهاد، وينشأ منه ليف يذهب إلى منطقة حسية في المهاد، وينشأ منه ليف يذهب إلى منطقة حسية في المهاد، وينشأ منه ليف يذهب إلى منطقة حسية في المهاد، وينشأ منه ليف يذهب إلى منطقة حسية في المهاد، وينشأ منه ليف يذهب إلى منطقة حسية الماعدة



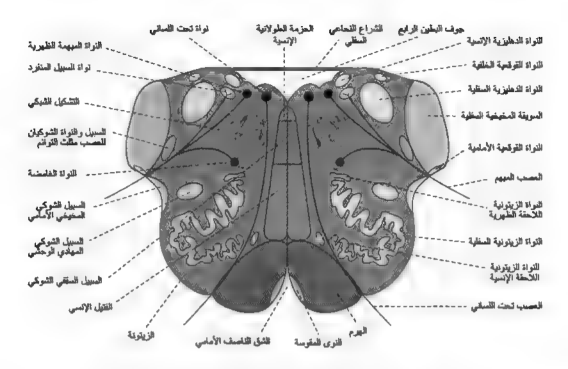
الشكل (١٣) النخاع المتطاول (البصلة). أ- منظر أمامي. ب- منظر خلفي. يلاحظ أن سقف البطين الرابع والخيخ مستأصلان.

وتقدم معلومات كثيرة إلى التشكل الشبكي reticular وتقدم معلومات كثيرة إلى العصبونات الحركية وتشارك في الفعالية العطلية الانعكاسية، وأهم الطرق الصاعدة هي (الشكل ١٧):

الألم والسبيل الشوكي المهادي الوحشي؛ ينقل حسي الألم والحرارة. تدخل المحاوير إلى النخاع الشوكي من عقدة الجذر الخلفي، وتصل ذروة القرن السنجابي الخلفي، وتنتهي بالتشابك مع خلايا المادة الهلامية substantia gelatinosa تعبر محاوير عصبونات المرتبة الثانية إلى الجانب المقابل، وتصعد باسم السبيل الشوكي المهادي الوحشي lateral

spinothalamic tract الذي تنتهي أليافه بالتشابك مع عصبون المرتبة الثالثة في المهاد. تذهب محاوير عصبونات المرتبة الثالثة إلى باحة الحس الجسدي في التلفيف القشري المخي خلف المركزي.

● السبيل الشوكي المهادي الأمامي، ينقل حسبي اللمس الخفيف والضغط. تدخل المحاوير إلى النخاع الشوكي من عقدة الجذر الخلفي وتصل ذروة القرن السنجابي الخلفي، تمثل هذه الألياف الياف عصبونات من المرتبة الأولى، وتنتهي بالتشابك مع خلايا المادة الهلامية. تعبر محاوير عصبونات المرتبة الثانية إلى الجانب المقابل، وتصعد باسم السبيل



الشكل (١٤) مقطع معترض في النخاع المتطاول (البصلة) في مستوى منتصف الزيتونية.

الشوكي المهادي الأمامي anterior spinothalamic tract الذي تنتهي اليافه بالتشابك مع عصبونات المرتبة الثالثة في المهاد، تذهب محاوير عصبونات المرتبة الثالثة إلى باحة الحس الجسدي في التلفيف خلف المركزي من قشرة المخ.

الحزمة الرشيقة والحزمة الإسفينية: تدخل المحاوير إلى النخاع الشوكي من عقد الجنور الخلفية وتنهب إلى العمود الأبيض الخلفي في الجهة ذاتها. تصعد هذه الألياف في العمود الأبيض الخلفي باسم الحزمة الرشيقة fasciculus cuneatus.

تنتهي ألياف الحزمتين الرشيقة والإسفينية بالتشابك مع عصبونات المرتبة الثانية في النواتين الرشيقة والإسفينية مع عصبونات المرتبة الثانية البصلة [النخاع المتطاول]. وتعبر محاوير عصبونات المرتبة الثانية المستوى الناصف، فيما يعرف باسم التصالب الفتيلي المستوى المستوى الشاصف ثم تصعد الألياف في الفتيل الإنسي medial lemniscus عبر الجسر والدماغ المتوسط، وتنتهي بالتشابك مع عصبونات النواة المعنية في المهاد.

تفادر محاوير عصبونات المرتبة الثالثة المهاذ ذاهبة إلى باحة الحس الجسدي في التلفيف خلف المركزي من قشرة المخ.

طرق الحس المصلي العضلي إلى المحيح: تدخل
 محاوير عصبونات المرتبة الأولى المنية إلى النخاع الشوكي

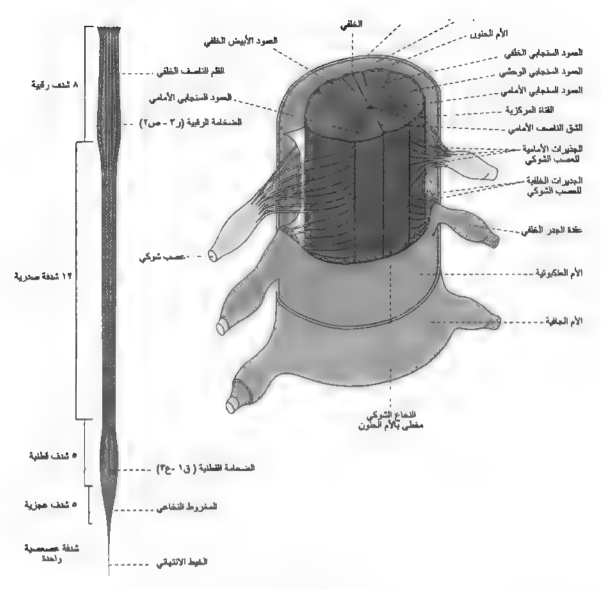
منطلقة من عقدة الجنر الخلفي وتذهب إلى العمود السنجابي الخلفي، وتنتهي بالتشابك مع عصبونات المرتبة الثانية في النواة الظهرية (عمود كلارك Clark)، الموجودة في الشدف النخاعية الصدرية والشدف القطنية ٢ و ٣ و ٤. تصعد محاوير عصبونات المرتبة الثانية عبرالسبيل الشوكي المخيخي الخلفي والسبيل الشوكي المخيخي الأمامي ذاهبة إلى جذع الدماغ. وهنا تنضم الألياف إلى السويقات المخيخية في الجانب الموافق.

تُتَلَقَى الألياف الشوكية المخيخية معلومات مغصلية عضلية من المفازل المضلية muscle spindles والأعضاء الوترية والمستقبلات المضلية في الجذع والأطراف.

(٢)- السبل النازلة في النخاع الشوكي:

ترسل العصبونات الحركية الواقعة في العمودين السنجابيين الأماميين في النخاع الشوكي محاوير تعصيب العضلات الهيكلية عبر الجدور الأمامية للأعصاب الشوكية، تعرف هذه العصبونات الحركية باسم العصبونات الحركية السفلية lower motor neurons، وتشكل الطريق النهائي الشترك إلى العضلات.

تتجزأ الألياف العصبية التي تنزل في المادة البيضاء من الراكز العصبية المختلفة الأعلى من النخاع الشوكي إلى حزم تسمى السبل النازلة descending tracts. إن هذه العصبونات - الأعلى من الشخاع الشوكي - وسُبُلُها تعرف باسم



الشكل (١٥) النخاع الشوكي. أ- منظر خلفي يُظهر الضخامتين الرقبية والقطنية. ب- ثلاث شيف من النخاع الشوكي تُظهر أغطية الأم الجافية والأم العنكبوتية والأم الحنول.

العصبونات الحركية العلوية upper motor neurons، وهي تعطي طرقاً منفصلة كثيرة قادرة على التأثير في الفعالية الحركية.

وغائباً ما يكون الطريق النازل من القشرة المخية مؤلفاً من ثلاثة عصبونات، العصبون الأول - أي عصبون المرتبة الأولى - يقع جسمه الخلوي في قشرة المخ، وينزل محواره ليشتبك مع عصبون المرتبة الثانية الذي هو عصبون بيني واقع في النوى الحركية للأعصاب القحفية أو في العمود السنجابي الأمامي في النخاع الشوكي. محوار عصبون المرتبة الثانية قصير ويشتبك مع عصبون المرتبة الثالثة الذي هو العصبون الحركية العصبون الحركية المحاور الحركية المحاور الحركية الحركية

للأعصاب القحفية أو في العمود السنجابي الأمامي. يعصب محوار عصبون المرتبة الثالثة العضل الهيكلي.

وأهم السبل النازلة هي (الشكل/١) السُبُل القشرية الشوكية والسبل القشرية النووية. تنشأ ألياف السبل القشرية النووية وorticospinal tracts كمحاوير لخلايا هرمية متوضعة في القشرة المخية الحركية.

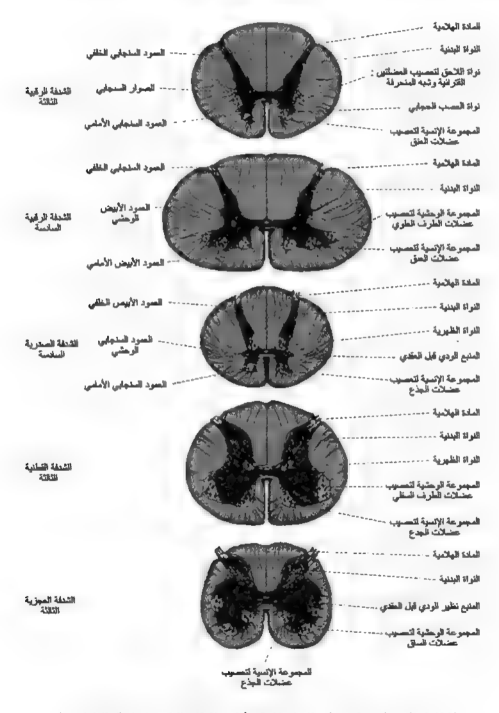
تنزل الألياف عبر المحفظة الداخلية، ويستمر السبيل بعدئذ عبر الساق المخية crus cerebri، والجسر والبصلة. تتجمع الألياف في البصلة لتشكل ضخامة تعرف باسم الهرم pyramid (ومن هنا الاسم البديل: السبيل الهرمي).

تنتهي بعض هذه الألياف النازلة في ثوى الأعصاب

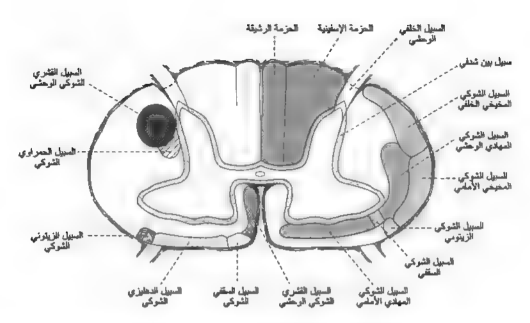
corticonuclear القصفية، فتعرف بالألياف القشرية النووية وعند اتصال البصلة بالنخاع الشوكي تعبر معظم الألياف الخط الناصف في التصالب الهرمي of the pyramids وتدخل العمود الأبيض الوحشي في النخاع الشوكي لتشكل السبيل القشري الشوكي الوحشي لينزل التعالب، بل تنزل

في النخاع الشوكي في عموده الأبيض الأمامي باسم السبيل القشري الشوكي الأمامي. وفي النهاية تعبر الألياف الأخيرة الخط الناصف وتنتهي في العمود السنجابي الأمامي في الشدف النخاعية الرقبية والصدرية العلوية.

ينزل السبيل القشري الشوكي الوحشي على طول النخاع الشوكي وتنتهي اليافه في العمود السنجابي الأمامي.



الشكل (١٦) مقطع ممترض في النخاع الشوكي يُظهر انتظام المادة السنجابيةوالمادة البيضاء.



الشكل (١٧) مقطع معترض للنخاع الشوكي في مستوى منتصف العنق، يُظهر الترتيب العام للسبيل الصاعد في اليمين والسبيل النازل في اليسار.

السبل النازلة الأخرى هي: السبيل الشبكي الشوكي reticulospinal tract والسبيل السقفي الشوكي rubrospinal tract والسبيل الحمراوي الشوكي rubrospinal tract، والسبيل الحمراوي الشوكي vestibulospinal tract.

ب- تروية النخاع الشوكي:

 (١)- شرايين النخاع الشوكي: يتلقى النخاع الشوكى تغذيته الشريانية من ثلاثة شرايين صغيرة: شريانين شوكيين (نخاعيين) خلفيين، وشِريان شوكي أمامي (الشكلان ٤ و ١٨). وقد درست هذه الشرايين الشوكية مع فروع الشريان الفقرى. تُعَرُّزُ هَذَهِ الشرابِينِ السائرة طولانياً بشرابين صغيرة منتظمة شدفياً تنشأ من شرايين صفيرة متوضعة خارج العمود الفقرى، وتدخل النفق الفقري عبر الثقوب بين الفقرية. تتفاغر هذه الأوعية فيما بينها على سطح النخاع، وترسل فروعاً إلى داخل المادتين البيضاء والسنجابية. وثمة تنوع كبير في الحجم والستويات الشدفية التي ترد منها الشرابين الداعمة. ومن الشرايين الداعمة هنالك شريان مغذَّ مهم وكبير (الشريان النخاعي الأمامي الكبير لـ أدامكويكز great anterior medullary artery of Adamkiewicz) ينشأ من الأبهر في المستوى الصدري السفلي أو القطئي العلوي، وهو شريان مفرد في جانب واحد ويدخل النخاع الشوكي لدى معظم الأشخاص من الجانب الأيسر، تكمن أهمية هذا الشريان في أنه قد يكون المصدر الرئيس لتغذية الثلثين السفليين من النخاع الشوكي.

(٢)- أوردة النخاع الشوكي: تنزح أوردة النخاع الشوكي إلى

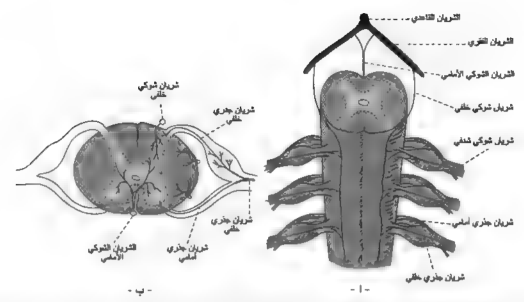
ست قنوات طولانية تنضرغ أساسياً في الضفيرة الوريدية الفقرية الداخلية.

ج- أنيات السبل المُختلفة في الأدواء السريرية:

(١)- أذيات السبل الصاعدة ضمن النخاع الشوكي: تختلف العلامات والأعراض تبعاً للسبيل المصاب. يُحدث تخريب السبيل الشوكي المهادي الوحشي زوال حسي الألم والحرارة في الجانب المقابل من الجسم، تحت مستوى الأفة، ويسبب تخريب السبيل الشوكي المهادي الأمامي فقد حسي اللمس الخفيف والضغط في الجانب المقابل تحت مستوى الإصابة أما تخريب الحزمتين الرشيقة والإسفينية فيوقف الإصابة أما تخريب الحزمتين الرشيقة والإسفينية فيوقف إمداذ الموعي بالمعلومات من العضلات والمفاصل، فلا يتمكن الأشخاص من معرفة الوضعة والحركات في طرفي الجانب الموافق (الطرفين العلوي والسفلي) تحت مستوى الأفة. يفقد المريض أيضاً حس الاهتزاز تحت مستوى الأفة في الجانب الموافق، كما يفقد التمييز اللمسي في الجانب الموافق، كما يفقد التمييز اللمسي في الجانب الموافق للأفة.

(٢)- أنيات السبل النازلة في النخاع الشوكي: تُحدث الأفات المحصورة في السبل القشرية الشوكية ~ أي السبل الهرمية – العلامات السريرية التالية:

● وجود علامة بابنسكي Babinski؛ ينقبض الأبخس الكبير (أي إبهام القدم) نحو ظهر القدم وتنتشر الأصابع الأخرى نحو الخارج استجابة لخدش الجلد على طول الجانب الوحشي لأخمص القدم. تتمثل الاستجابة الطبيعية في قبض أخمصي لكل الأباخس (أصابع القدم)؛ ولنَتْذكُر أن علامة بابنسكي تكون موجودة طبيعياً في أثناء



الشكل (١٨) أ - التغذية الشريانية للنخاع الشوكي تُظهر تشكل شريانين شوكيين خلميين وشريان شوكي أمامي. ب - مقطع معترض في التخاع الشوكي يُظهر الشرايين الشوكية الشدفية والشرايين الجنرية.

السنة الأولى من العمر.

- غياب المتعكسات البطنية السطحية superficial عياب المتعكسات البطنية في التقلص abdominal reflexes عند خدش جلد البطن.
- غياب المتعكس المُشَعَّري cremasteric reflex: تحفق العضلة المشمرة في التقلص عند تمسيد الجانب الإنسي من جلد الفخذ.
- فقد إنجاز الحركات الإرادية المتصفة بالمهارة والدقة،
 بحدث ذلك خاصة في النهايات القاصية للأطراف.

وحين تكون الأفة محصورة في السبل النازلة الأخرى غير السبل القشرية الشوكية (السبل خارج الهرمية) تحدث العلامات السريرية الأتية:

- هلل شعيد severe paralysis مع ضمور عضلي خفيف أو من دون ضمور (ما عدا الضمور الثالي لعدم الاستخدام).
 هشتاج spasticity أو قرط توثر hypertonicity المضالات:
- يصبح الطرف السفلي بحالة بسطا، والطرف العلوي بحالة قبض.
- قد يحدث إفراط في المنطقة العضلية العميقة ورمع clonus (ارتجاج) في قابضات الأصابع، ومربعة الرؤوس الفخذية، وعضلات الربلة.
- clasp-knife (مُدية الجيب) الكياسة (مُدية الجيب) reaction حين محاولة تحريك المُصل تحريكا انفعالياً تحدث مقاومة بسبب تشنج العضلات، وعند شد المضلات شداً فجائياً فإنها تستسلم بسبب تثبيط العضو الوسيط.

العصبي الوتري.

١٠- التصالبات في الجملة العصبية:

تندرج التصالبات في إطار التنظيم العام للجملة العصبية الذي يقضي بتمثيل الجسم حسياً وحركياً في نصف الكرة المخية المغابل، يحصل التصالب على الطرق الحسية وعلى الطرق الحركية. ففي الطرق الحسية تقوم بإنجاز التصالبات الطرق الباف عصبونات المرتبة الثانية، في حين تقع تصالبات الطرق الحركية على مسار ألياف العصبونات الحركية العلوية.

أهم التصالبات الحسية هي المصلية البصرية، والتصالب الفتيلي، وتصالبات الطرق؛ السمعي والدوقي وثلاثي التوائم والشوكي المهادي الوحشي والشوكي المهادي الأمامي. تمثل المُصلَبة البصرية optic chiasm تَصالَب ٥٠٪ مِن أَلْيَافَ المصبونات الثانية على الطريق البصري. يمثل التصبالي الحسى (التصالب الفتيلي) تصالب جميع الياف العصبونات الثانية الصادرة من النواتين الرشيقة والإسفينية اللتين تتلقيان العصبونات الأولى للحزمتين الرشيقة والإسفينية (حس اللمس التمييزي والحس المصلى العضلي)، ويقع هذا التصالب في القسم السفلي من البصلة. يتصالب الطريقان السمعيان (٨٠٪ من الألياف) في مستوى الجسر (في الجسم شبه المتحرف)، وتنطلق الألياف المتصالبة من النوى القوقعية. تتصالب الألياف الذوقية والألياف ثلاثية التوائم في المنطقة العلوية من البصلة وفي منطقة الجسر، تتصالب ألياف السبيل الشوكي المهادي الوحشي، والسبيل الشوكى المهادي الأمامي ضمن النخاع الشوكي على كامل

امتداده، لكن مع افتراق شدفي ملحوظه وتشارك هنه الألياف في تشكيل الصوار (الملتقي) الأبيض الأمامي.

وأهم التصالبات الحركية هي التصالب الهرمي، وتصالب السبيل الحمراوي الشوكي، والتصالب الشبكي الشوكي، ويلحق بها تصالب السبين العلويتين. يقع ويلحق بها تصالب السويقتين المخيخيتين العلويتين. يقع التصالب الهرمي في أسفل البصلة، وتتصالب في مستواه ملا من ألياف السبيل السابق. تؤلف بقية الألياف غير المتصالبة في هذا المستوى السبيل القشري الشوكي الأمامي، وتنتهي بالتصالب في النخاع الشوكي وذلك إزاء وجهتها النهائية. تقع بقية التصالبات في مستوى الدماغ المتوسط،

١١- القطاعات الجلدية والقطاعات العضلية:

أ-- القطاعات الجلدية:

تسمى منطقة الجلد المصبِّة من عصب شوكي واحد -

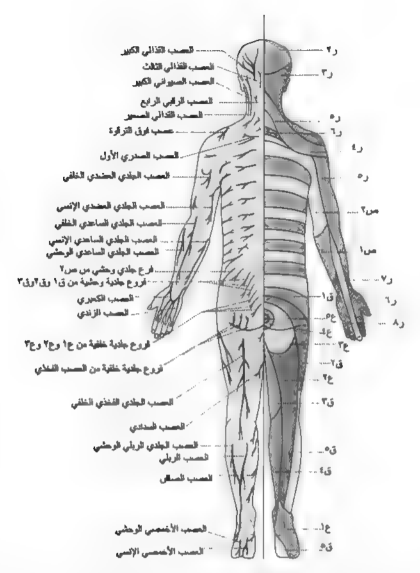
وبالتالى من شدفة نخاعية واحدة - قطّاعاً جلدياً (قطاعاً أدمياً) dermatome. تلتف القطاعات الجلدية في الجذع حول الجسم من الخلف حتى الخط الناصف الأمامي، تتراكب القطاعات الجلدية المتجاورة وتتداخل كثيراً، بحيث يستلزم تبنيج أحد القطاعات الجلدية تبنيجاً تاماً قطع ثلاثة أعصاب شوكية متوالية على الأقل، يُظهر الشكلان ١٩ و٧٠ خريطتين للقطاعات الجلدية في منظرين للجسم أمامي وخلفي.

يكون ترتيب القطاعات الجلدية في الأطراف اكثر تعقيداً، ويعود ذلك إلى دوران الأطراف في أثناء نموها الجنيئي من الجذع.

وفي الوجه تعصب فروع العصب ثلاثي التوائم مناطق محددة من الجلد، ويكون التراكب في المنطقة الجلدية بين



الشكل (١٩) منظر أمامي للجسم يُظهر توزع الأعصاب الجلدية في الجانب الأيسر، والقطاعات الجلدية في الجانب الأيمن.



الشكل (٧٠) منظر خلفي للجسم يُظهر توزع الأعصاب الجلدية في الجانب الأيسر، والقطاعات الجلدية في الجانب الأيمن.

فرع وآخر قليلاً او معدوماً.

ب- القطاعات المضلية:

يشير القطاع العضلي myotome إلى مجموعة من العضلات يعصبها عصب شوكي واحد، أي شدفة نخاعية واحدة، وتكون معظم العضلات معصبة بأكثر من عصب شوكي واحد، وبالتالي بالعدد نفسه من شدف النخاع الشوكي؛ ولذا فإن إحداث الشلل الكامل لإحدى العضلات يتطلب قطع أعصاب شوكية متعددة أو تخريب شدف متعددة في النخاع الشوكي.

إن معرفة التعصيب الشدقي لكل عضلات الجسم مهمة مستحيلة. ولكن يجب معرفة التعصيب الشدقي لعدد من العضلات المحوصة باستثارة المتعكسات العضلية البسيطة التالية لدى المريض:

منعكس وقر ذات الرأسين المضدية ره و ر٦ (قبض، [أي ثني]، الرفق بقرع وقر ذات الرأسين).

منعكس وتر ثلاثية الرؤوس العضييية ر ٦ و٧ و ٨ (بسط مفصل المرفق بقرع وتر ثلاثية الرؤوس).

متعكس وتر العطلة العطلية الكعبرية ره و٦ و٧ (استلقاء المفصلين الكعبريين الزنديين بقرع مرتكز وتر العضدية الكعبرية).

المتعكسات البطئية السطحية (تقلص العضالات البطنية تحت الجلدية بوخر جلد أعلى البطن ص ٣ و٧، وجلد أوسط البطن ص ١٠- ١٧).

منعكس الوقر الرضفي (نفضة الركبة) ق ٢ و٣ و٤ (بسط مفصل الركية بقرع الوتر الرضفي).

منعكس وثر أشيل، أي الوتر العقبي (نفضة الكاحل) ع١

و٢ (قبض [أي ثني] أخمصي لفصل الكاحل بقرع الوتر العقبي، أي وتر أشيل).

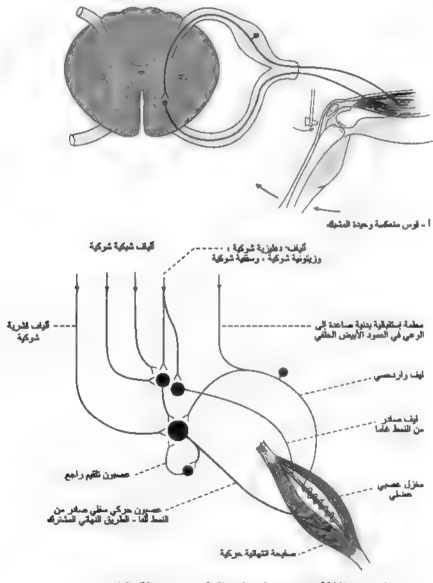
١٢- قوس المتمكس (القوس الانعكاسية):

يمكن تعريف المنعكس بأنه استجابة غير إرادية للتنبيه، وهو يعتمد على سلامة قوس المنعكس reflex arc. تتألف قوس المنعكس في أبسط أشكالها من البنى التشريحية الأتية: عضو مستقبل، وعَصَبُون وارد afferent neuron، وعَصَبُون مُسُنَّفُهل تعرف مثل هذه مُسُنَّفُهل الانعكاسية التي تتضمن مشبكاً واحداً فقط باسم قوس المنعكس وحيد المشبك واحداً فقط باسم قوس المنعكس وحيد المشبك واحداً فقط باسم

(الشكل٢١). يؤدي انقطاع قوس المنعكس في أي نقطة على طول مسارها إلى زوال الاستحابة.

في النخاع الشوكي تقوم أقواس المنعكسات بدور مهم في الحفاظ على التوتر العضلي الذي هو أساس الأجل الحفاظ على وضعة الجسم. يقع العضو المستقبل في الجلد أو العضلة أو الوتر. الجسم الخلوي للعصبون الوارد متوضع في عقدة الجدر الخلفي، وينتهي المحوار المركزي لهذا العصبون من المرتبة الأولى بالتشابك مع عصبون مُستَفعلٍ.

ومن المهم في تقدير الضعالية الانعكاسية للعضلات law of reciprocal الهيكلية فهم قانون التعصيب المتبادل



ب - عصورتات متعدة متشابكة مع عصبون حركي مظي . ولاحظ وجود جصبون فللقيم الراجع

الشكل (۲۱)

innervation، وهذا يعني بيساطة أن منعكسي القبض والبسط في الطرف نفسه لا يمكن لهما أن يحدثا في آن معاً. ولكي يسري هذا القانون يجب أن تكون للألياف العصبية الواردة المسؤولة عن الفعل المنعكس للعضلة القابضة (العاطفة) فروع تتشابك مع العصبونات المحركة للعضلات الباسطة للطرف نفسه وتقوم بتثبيطها.

كما تجدر الإشارة إلى ميزة مثيرة أخرى للمنعكسات الشوكية، وهي أن تحفير المنعكس في جانب من الجسم يؤدي إلى تأثيرات معاكسة في الجانب المقابل، ويمكن توضيح ذلك في المنعكس الباسط المتصالب crossed extensor reflex الذي يتم كالأتي، تؤدي المتنبيهات الواردة في قوس المنعكس والتي تسبب قبضاً (عطفاً) في طرف الجانب الموافق إلى بسط في طرف الجانب الموافق إلى بسط في طرف الجانب الموافق إلى بسط في

ثانياً- موجرُ الشنوذات (التشوهات) الخلقية:

أصبحت الشنوذات (التشوهات) الخلقية congenital أصبحت الشنوذات (التشوهات) الخلقية abnormalities (malformations) الولادة، غير أن بعضها يتظاهر لدى البالغين. ولابد لقهم الموضوع من الإشارة إلى تطور الجملة العصبية أولاً.

١- تخلُّق الجملة العصبية:

قبل تشكل الجملة العصبية تتمايز في الجنين ثلاث طبقات رئيسية هي: أ- الأديم الداخلي (الوريقة الداخلية) endoderm الذي ينشأ منه السبيل المعدي المعوي والرئتان والكبد، ب- والأديم المتوسط (الوريقة المتوسطة) الذي تنشأ منه العضلات والأنسجة الضامة والجهاز الوعائي، ج- والأديم الخارجي (الوريقة الخارجية) ectoderm الخارجية ويتألف من ظهارة مسؤولة عن يمثل الطبقة الخارجية، ويتألف من ظهارة مسؤولة عن التخلق الجنيني embryogenesis للجملة العصبية بأكملها.

وهي أثناء الأسبوع الثالث من التطور يصبح الأديم الخارجي الكائن على الوجه الظهري للجنين ثخيناً ليشكل الصفيحة العصبية neural plate (الشكل ٢٧)، ثم تتطور هده الصفيحة لتشكل التام (الميزابة) العصبي مع تتطور هده الصفيحة لتشكل التام (الميزابة) العصبي كل (groove)) الممتد طولانيا، ويتعمق التلم بحيث تحده في كل جانب طية عصبية fold أبوب عصبي neural tube يبدأ الالتحام في النقطة المتوسطة تقريباً، ويمتد على طول التلم تحو في النقطة المراسية والمنطقة الذيلية، بحيث يبقى جوف الأنبوب غير المراحل المبكرة متصلاً بالجوف السكوي (الأمنيوسي) عبر في المراحل المبكرة متصلاً بالجوف الشغنين) العصبيين الأمامي والخلفي. ينغلق المسم العصبي الأمامي أولاً، ثم ينغلق المسم والخطبي الأمامي أولاً، ثم ينغلق المسم والخطبي الأمامي أولاً، ثم ينغلق المسم والخطبي الأمامي أولاً، ثم ينغلق المسم

العصبي الخلفي بعد يومين. ويتم انفلاق الأنبوب العصبي في اليوم ٢٨. وفي غضون ذلك يكون الأنبوب العصبي قد انظمر تحت سطح الأديم الخارجي المغطى له.

وفي اثناء انغماد الصفيحة العصبية كي تشكل التلم العصبي تنعزل الخلايا المشكلة للحافة الوحشية للصفيحة عن الأنبوب وتشكل شريطاً من خلايا أديمية خارجية يتوضع بين الأنبوب العصبي والأديم الخارجي المغطي له. يسمى هذا الشريط من الأديم الخارجي المعرف العصبي احدد.

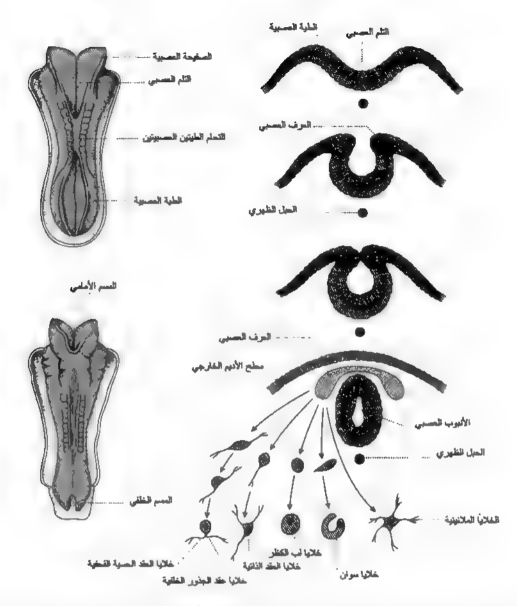
وفي هذه الأثناء يؤدي تكاثر خلايا النهاية الرأسية للأنبوب العصبي إلى توسع النهاية وتشكيل ثلاثة حويصلات دماغية أوليية وبسع النهاية وتشكيل ثلاثة حويصلات الأمامي (مقدم الدماغ) forebrain vesicle، وحويصل الدماغ الخلفي التوسط midbrain vesicle، وحويصل الدماغ الخلفي ليشكل النخاغ المضلول بقية الأنبوب، ويبقى أصغر قطراً ليشكل النخاغ الشوكي.

يحدث التمايز اللاحق لخلايا الأنبوب العصبي نتيجة تأثيرات تحريضية بين مجموعة وأخرى من الخلايا، وفي النهاية تتمايز أبسط خلية سلفية progenitor cell إلى عصبونات neuroglial cells وخلايا دبقية عصبية

٧- تطور الجملة العصبية في الأجنة:

أ- تطور النخاع الشوكي: يتألف جدار الأنبوب العصبي من طبقة واحدة من خلايا ظهارية تدعى الخلايا المطرسية (المنبتية) matrix cells. بؤدي الانقسام المتكرر للخلايا المنبتية الى كبر الأنبوب العصبي طولاً وقطراً. وفي آخر الأمر تتشكل الأرومات العصبية [أرومات العصبونات] neuroblasts المبكرة وتصبح غير قادرة على الانقسام. تهاجر هذه الخلايا مسافة قصيرة فتشكل المنطقة الوسطانية عبالشوكي. وهنا تنشأ تشكل بدورها المادة السنجابية في النخاع الشوكي. وهنا تنشأ من الأرومات العصبية أنياف عصبية تنمو في محيط المنطقة الوسطانية، وتشكل المنطقة الهامشية عنبو هي محيط المنطقة المسطانية، وتشكل المنطقة الهامشية المبيضاء في النخاع الشوكي.

وفي الفترة التي لا تزال تتشكل فيها أرومات العصبونات تنشأ من الخلايا المنبثية (الأم) الخلايا النجمية astrocytes والخلايا قليلة التغصن Oligodendrocytes (من خلايا الدبق العصبي). وفيما بعد تهاجر الخلايا الدبقية الصبغيرة المحمة المتوسطة المحيطة – microglial cells إلى داخل النخاع الشوكي المتطور سائرة برفقة الأوعية



الشكل (٢٢) تشكل الصفيحة العصبية، والثلم العصبي، والأنبوب العصبي. تُظهر الخلايا التي تتمايز إليها خلايا العرف العصبي.

الدموية. وتتألف خلايا البطانية المصبية ependymal cells من الخلايا المنبتية التي تبطن الأنبوب العصبي.

يصبح جوف الأنبوب العصبي الآن ضيقاً ليشكل شقاً ممتداً باتجاه ظهري بطني، يثخن جداراه الوحشيان، في حين يبقى السقف والأرضية رقيقين ويشكلان الصفيحتين الأرضية والسقفية floor and roof plates. تنتظم أرومات العصبونات في صفيحتين: قاعدية في الأمام، وجناحية في الخلف، ثم تشكل أرومات المصبونات الخلف، ثم تشكل أرومات المصبونات للعمود القاعدية القاعدية القاعدية تصبح أرومات العصبونات في القرن) الأمامي، في حين تصبح أرومات العصبونات في الصفيحة الجناحية عاما عاما عامدية للعمود الخلفي.

تنفصل الصفيحتان: القاعدية الحركية، والجناحية الحسية إحداهما عن الأخرى بوساطة التلم المحدد sulcus limitans. وتبقى الصفيحتان السقفية والأرضية رقيقتين، وتسهم خلاياهما في تشكيل البطانة المصبية. وتصبح لمة الأنبوب العصبي القناة المركزية.

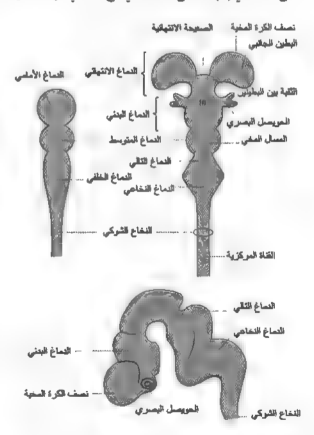
تفادر محاوير المصبونات الحركية الوجه الأمامي للنخاع الشوكي كي تعصب عضالات الجسم، وثمة محاوير أخرى تفادر برفقة الألياف السابقة بصفة الياف قبل عقدية ذاتية (مستقلة). وبالإجمال تشكل المحاوير المفادرة من الوجه الأمامي للنخاع الشوكي الجنور الأمامية للأعصاب الشوكية، أما الجنور الخلفية للأعصاب الشوكية أما الجنور الخلفية للأعصاب الشوكية فتكونها عصبونات

العرف العصبى.

في الشهرين الأولين من الحياة الجنيئية بكون طول النخاع الشوكي مساوياً طول النفق الفقري، ويعطئه بنمو النخاع الشوكي، بحيث النفق الفقري بسرعة أكبر من نمو النخاع الشوكي، بحيث تقع النهاية السفلية للنخاع حين الولادة في مستوى الفقرة القطنية الثالثة. أما لدى البالغ فتقع النهاية السفلية للنخاع الشوكي في مستوى الحافة السفلية لجسم الفقرة القطنية الأولى.

ب- تطور الدماغ؛ حين ينفلق الأنبوب المصبي تكمل الحويصلات الأولية primary vesicles الشلاثة تطورها، ويصبح حويصل الدماغ الأمامي الدماغ الأمامي (مقتم الدماغ)، ويصبح حويصل الدماغ المتوسط، ويصبح حويصل الدماغ الخلفي الدماغ الخلفي، أي الدماغ المعيني (الشكل ٢٣).

وفي الأسبوع الخامس ينقسم حويصلا الدماغ الأمامي والدماغ الخلفي إلى حويصلين ثانويين، فيشكل حويصلً الدماغ الأمامي (١) الدماغ الانتهائي مع نصفي كرته الخية



الشكل (٣٣): انقسام الدماع الأمامي إلى دماغ انتهائي ودماع بيني، وانقسام الدماغ الخلفي إلى دماغ تال ودماغ نخاعي. ترى أيضاً طريقة تطور نصف الكرة الخية كرتج من الدماغ الانتهائي.

الابتداثيين، (٢) والدماغ البيني الذي يطور الحويصلين البصريين، ويشكل الدماغ الخلفي (١) الدماغ التالي الذي سوف يُشتق منه الجسر والمخيخ، (٢) والدماغ النخاعي myelencephalon أي النخاع المتطاول (البصلة). يصبح الانتظام الأساسي للجهاز البطيني قائماً الآن، ويعرف جوف كل نصف كرة مخية بالبطين الجانبي lateral ventricle، ويعرف جوف الدماغ البيشي باسم البطين الثالث. ومع استمرار النمو يصغر جوف الدماغ المتوسط، ويشكل المسالُ المخي (مسال سيلفيوس Sylvius). بشكل جوف حويصل الدماغ الخلفى البطين الرابع الذي يتصل بالقناة الركزية للنخاع الشوكي. يتصل البطينان الجانبيان بالبطين الثالث عبر الثقبتين بين البطينيتين interventricular foramina (ثقبتنا موترو Monro)، والجهاز البطيني والقنباة المركزية مبطِّنان بالبطانة العصبية، ومملوءان بالسائل الدماغي الشوكى الذي لا يكون في المراحل المبكرة متصالاً بسائل الحير تحت العنكبوتي.

● تطور النخاع المتطاول (البصلة)؛ تُظهر جدران حويصل الدماغ الخلفي في البدء البنية النموذجية المرئية في الأنبوب العصبي، مع ثخانتين أماميتين هما الصفيحتان القاعديتان، وثخانتين خلفيتين هما الصفيحتان الجناحيتان، والتلم المحدد الذي يفصل في كل جانب بين الصفيحتين الجناحية والقاعدية.

تصبح الصغيحة السقفية مشدودة على شكل طبقة رقيقة من نسيج بطاني عصبي. تشكل اللحمة المتوسطة الوعائية الواقعة بتماس السطح الخارجي للصغيحة السقفية الأم الحنون والبطانة) الحنون، وتشكل الطبقتان معا (الأم الحنون والبطانة) النسيجة المشيمية المشيمية وعائية ضمن جوف البطين الرابع لتشكل الضغيرة المشيمية من الديمية من الشهرين الرابع والخامس تحصل ارتشافات موضعية من الصفيحة السقفية فتتشكل ثلاث ثقب: ثقبة وحشية المناهبة في كل جانب (ثقبة لوشكا Luschka)، وثقبة ناصفة الشقوب جانب (شقبة ماجندي الشوكي (الذي تنتجه الضفائر بانفراغ السائل الدماغي الشوكي (الذي تنتجه الضفائر الشيمية في البطينات) إلى الحيز تحت العنكبوتي.

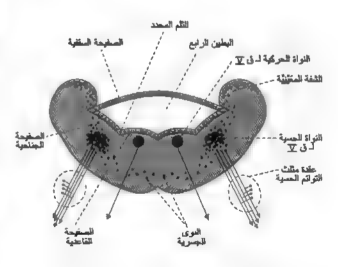
• تطور الجسر (القسم البطني من الدماغ التالي): ينشأ الجسر (الشكل؟؟) من القسم الأمامي للدماغ التالي، وتنتهي عصبونات الصفائح الجناحية بتشكيل نوى الأعصاب القحفية: V و VI و VII و VII ويسهم جوف الجسر في

تشكيل البطين الرابع.

• تعلور المخيخ (القسم الظهري من الدماغ التالي):
يتشكل المخيخ (الشكل ٢٥) من القسم الخلفي للصفيحتين
الجناحيتين في الدماغ التالي. ففي كل جانب تنحني
الصفيحة الجناحية نحو الإنسي لتشكل الشفة المعينية
الصفيحة مرهما تنطبق الشفتان على الصفيحة
السقفية للبطين الرابع، وتتحدان إحداهما بالأخرى في
الخط الناصف لتشكلا المخيخ. وفي الأسبوع العشرين يمكن
تمييز قسم ناصف صفير هو الدودة vermis، وقسمين
وحشيين هما نصفا كرة المخيخ، وفي نحو نهاية الشهر الرابع
تظهر الشقوق على سطح المخيخ، ونظهر الصفيحات الميزة
لخيخ البالفين تدريجيا.

تطور الدماغ المتوسط: يتطور الدماغ المتوسط: من حويصل الدماغ المتوسط الذي يصفر جوفه كثيراً حتى يشكل المسال المخى (مسال سيلفيوس).

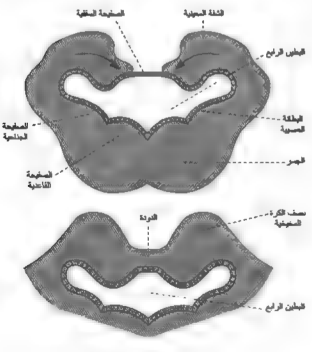
■ تطور الدماغ الأمامي: يتطور الدماغ الأمامي (مقدم الدماغ) من حويصل الدماغ الأمامي. تبقى الصفيحتان السقفية والأرضية رقيقتين، في حين تصبح الجدران الجانبية تخينة، كما في النخاع الشوكي المتطور. وفي مرحلة مبكرة يظهر رتّج وحشي يدعى الحويصل البصري vesicle في كل من جانبي الدماغ الأمامي. إن قسم الدماغ الأمامي الذي يقع أمام (أي باتجاه الرأس) الحويصل البيني. البصري هو الدماغ الانتهائي، والباقي هو الدماغ البيني. ويشكل الحويصل البصري والسويقة البصرية في النهاية الشبكية والعصب البصري.



الشكل (٣٤) تعلور الجسر من القسم الأمامي للعماعُ التالي.

ويبدو في الدماغ الانتهائي الآن رتج وحشي في كل جانب، يعرف جوفه باسم البطين الجانبي lateral ventricle، ويشكل نصف الكرة المخية. يمثل مكان انفتاح كل بطين جانبي على البطين الثالث ما سوف يصبح الثقبة بين البطينية بين البطينية بين البطينية بين التعليدية في interventricular foramen. وينشأ كل نصف كرة مخية في بداية الأسبوع الخامس من التطور. ومع تقدم التطورينمو نصفا الكرة ويمتدان بسرعة نحو الأمام أولاً لتشكيل الفصين الجيهيين، ثم نحو الوحشي والأعلى لتشكيل الفصين الجداريين، وأخيراً نحو الخلف والأسفل لتشكيل الفصين القداليين والفصين الصدغيين.

يشكل جوف الدماغ البيني القسم الأكبر من البطين الثالث. ويُظهر سقفه رتجاً صغيراً (واقعاً مباشرةً أمام الدماغ المتوسط ،أي فوقه عند البالغ،)، وهو الذي يشكل الجسم الصنوبري pineal body، أي الغدة الصنوبرية glandula أي الغدة الصنوبرية pinealis . pinealis . تشكل بقية السقف الضفيرة المشيمية للبطين الثالث ينشأ المهاد الثالث. وفي الجدار الوحشي للبطين الثالث ينشأ المهاد وخلف المهاد، يتطور الجسمان الركبيان الإنسي والوحشي وخلف المهادين يضيق الجوف البطيني إلى درجة أن المهادين يضيق الجوف البطيني إلى درجة أن المهادين يعض الأشخاص، ويلتحمان في الخط يتنظابلان لدى بعض الأشخاص، ويلتحمان في الخط الناصف لتشكيل الاتصال بين المهادين المادين الاتصال بين المادين ال



الشكل (٢٥) تطور الخيخ.

iconnection في القسم السفلي من الصفيحة الجناحية فيتمايز في كل جانب إلى عدد كبير من النوى الوطائية المحدى هذه النوى بارزة بوضوح على الوجه السفلي للوطاء، لتؤلف الجسم الحلمي على الوجه السفلي للوطاء، لتؤلف الجسم الحلمي mammillary body في كل جانب، ويت طور القسم من أرضية الدماغ البيني، وتنشأ منه السويقة stalk والقسم العصبي من النخامي stalk والقسم .of the hypophysis

ج- تشكل النخاعين، يبدأ تشكل النخاعين myelination قبل الولادة. في الجملة الأولى بعد الولادة. في الجملة العصبية المحيطية يغوص المحوارضمن خلية شوان المفعدة، ثم تقوم خلية شوان المفعدة بالدوران حول المحوار بحيث يلتف غشاؤها البلازمي حول المحوار كاللولب. تتوقف ثخانة النخاعين على عدد لفات غشاء الخلية المغمدة. وفي مستوى عقدة رائفييه على عدد لفات غشاء الخلية المعمدة. وفي مستوى عقدة رائفييه مستوى المتجاورةان.

أما في الجملة المصبية المركزية فإن الخلايا قليلة التغصنات هي السؤولة عن تشكيل أغماد النخاعين، إذ يحيط الغشاء البلازمي للخلية قليلة التغصن بالحوار. تقع عقد رانفييه في الفواصل ما بين الخلايا قليلة التغصن المتجاورة. ويمكن للخلية قليلة التغصن المتحاورة ويمكن للخلية قليلة التغصن الواحدة أن تشكل أغماد النخاعين لعدد من الألياف العصبية قد يصل إلى الستين. يبدأ تشكل النخاعين في النخاع الشوكي نحو الشهر الرابع من الحمل في المنطقة الرقبية أولاً، ثم يمتد بالتجاه ذيلي. يبدأ تشكل النخاعين في الدماغ في نحو الشهر السادس من الحياة الجنينية، لكن عملية التغميد تتم ببطء على من الحياة الجنينية، لكن عملية التغميد تتم ببطء على على نحو واسع. وتكتمل العملية على نحو كبير في نهاية على نحو واسع. وتكتمل العملية على نحو كبير في نهاية السنة الثانية، ويُعتقد أن بعض الألياف العصبية في الدماغ للمنخاعين حتى البلوغ.

د- سببیات التشوهات الخلقیة المصبیة: تمزی أسباب
 التشوهات الخلقیة علی نحو عام ومنها التشوهات الخلقیة
 العصبیة إلی مجموعة من الأسباب منها:

- (١)- الأمراض الجينية والطفرات الوراثية كما في خلل
 هجرة العصبونات والتوضع الغاير حول البطينات.
- (۲)- الشدوذات الصبغية وتجزؤ الصبغيات كما في تشوه
 داندي ووكر.
- (٣)- الاصطرابات الإقفارية لدى الأجنة، كما في كثرة التلافيف الصغيرة.

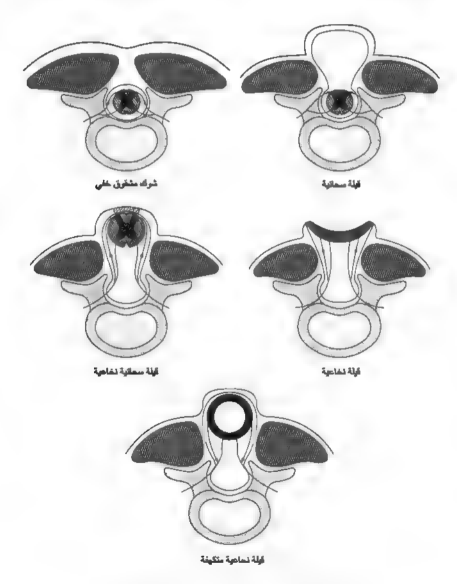
- (3)- اضطرابات التغذية ونقص حمض الفوليك folic.
- (٥)- إصابة الجنين بالأمراض الخمجية الفيروسية والجرثومية: داء المقوسات، والحميراء، والفيروس مضخم الخلايا ...إلخ.
- (١)- السموم، ومنها الأدوية والكحول (يقضي الكحول عنه على نحو انتقائي على بنى الخط الناصف، فينجم عنه اندماج مقدم الدماغ).
- (٧)-الإشعاعات: قد يؤدي التعرض للإشعاع قبل الأسبوع
 ١٥ من الحمل إلى صغر الرأس والتخلف العقلي الشديد.
 وجدير بالذكر أن معظم التشوهات الخلقية ذات أسباب غير معروفة.

ه- التشوهات الخَلِقية الخَتَلَفَة التي تنجم عن خَلَل تطور الراحل الجنيئية المُختَلفَة: (عيوب الأنبوب المصبي، أو علل الرفاء):

- (۱)- انعدام الدماغ (اللادماغية): في انعدام الدماغ anencephaly يغيب القسم الأكبر من الدماغ وقبة القحف (الشكل ۲۱). ينجم هذا الشنوذ عن إخفاق النهاية الرأسية للأنبوب العصبي بالتطور، فيبقى جوف الأنبوب مفتوحاً. توجد محل النسيج العصبي الطبيعي قنوات وعائية رقيقة الجدران شبيهة بالضفيرة الشيمية وكتل من نسيج عصبي. ومن الشائع أن تشخص الحالة قبل الولادة بالتصوير بالأمواج فوق الصوتية) أوبالأشعة. يولد معظم الأطفال اللادماغيين موتى أو يموتون بعد الولادة بوقت قصير
- (٣)- الشوك [السيساء] المشقوق: في الشوك المشقوق spina bifida تخفق الشوكة والقوس في التطور على مستوى فقرة واحدة أو فقرات متجاورة، وأكثر ما تصادف هذه الحالة في المناطق الصدرية السفلية والقطنية والمجزية، وتحت هذا الخلل قد يشمل العيب السحايا والنخاع الشوكي بدرجات متفاوتة، وللشوك المشقوق عدة نماذج (الشكل ٢٧).
- الشولك المشقوق الخفي spina bifida occulta: تكون الشوكة والقوس في فقرة أو أكثر (في المنطقة القطنية عادة) غائبتين، ويبقى النفق الفقري مفتوحاً في الخلف. ويكون النقص النخاع الشوكي وجنور الأعصاب طبيعية. ويكون النقص مغطى بالعضلات الفقرية الخلفية ولا يمكن رؤيته من السطح. وقد توجد خصلة أشعار صغيرة أو ورم دهني على سطح النقص. ومعظم الحالات لاعرضية، وتُشخّص اتفاقاً بتصوير العمود الفقري الشعاعي.



الشكل (٢٦) مثال على غياب الدماغ (اللادماغية). لاحظ أن القسم الأكبر من الدماغ وقية القحف غائبان. في المنظر الخلفي تشاهد بقية الدماغ.



الشكل (٦٧) الأنماط المختلفة للشوك (السيساء) المُقوق.

- القبلة السحائية meningoccle تبرز السحايا عبر موضع النقص في الأقواس الفقرية، مشكّلة انتباجاً كيسياً تحت الجلد ومحتوية على السائل الدماغي الشوكي الذي يتصل مع الحير تحت العنكبوتي. ويكون النخاع الشوكي وجذور الأعصاب الشوكية طبيعية.
- القيلة السحائية النخاعية meningomyelocele: يقع النخاع الشوكي الطبيعي، أو ذيل الفرس ضمن الكيس الجافي الذي يبرز عبر النقص في القوس الفقرية. ويكون النخاع الشوكي أو الجذور المصبية ملتصقة بالجدار الداخلي للكيس.
- القيلة النخاعية myelocele: يخفق الأنبوب العصبي في الانغلاق في منطقة النقص، وترى منطقة عصبية بيضية الشكل مكشوفة على السطح: وهو ما يمثل التلم العصبي الذي كان على شفتيه أن تلتحما . تُفرغ القناة المركزية سائلاً دماغياً شوكياً صافياً على السطح.
- القيلة النخاعية المتكهفة syringomyelocele: هذه
 الحالة نادرة، وتتصف بوجود قيلة سحائية نخاعية تكون فيها
 القناة المركزية للنخاع الشوكي في مستوى النقص متسعة
 اتساعاً كبيراً.

الشوك المشقوق الخفي هو العيب الأكثر مصادفة، ويليه في الترتيب القبلة النخاعية التي يولد فيها الكثير من الأطفال المصابين متوفين. وإذا ولد الطفل حياً فإنه يموت بعد أيام قليلة بسبب خمج النخاع الشوكي.

لا تتطلب معظم حالات الشوك المشقوق الخفي معالجة، أما القبلة السحائية فيجب استفعالها جراحياً في غضون أيام قليلة بعد الولادة، ويجب أيضاً معالجة الأطفال المسابين بقيلة سحائية نخاعية جراحياً. تترك الأشكال الخطرة كثيراً من المضاعفات المعقدة.

(٣)- القيلة الدماغية encephalocele: هي فتق الدماغ أوالسحابا أوكليهما تنقص في القحف، ويطلق عليها أيضاً مصطلح القحف المشقوق cranium bifidum. يقدر حدوثها في المواليد الأحياء بـ ١-٥ من ١٠٠٠. تتوضع القيلة في المناطق القنالية أو الأمامية أو الجدارية، والتوضع القنالي هو الأكثر شيوعاً. قد تكون القيلة الدماغية على شكل كبس لاطئ أوكيس معلق. وقد تقتصر الأنسجة المنفقة على السحابا والسائل الدماغي الشوكي، وقد تشمل أنسجة عصبية. قد يكون الكيس مغطى بالجلد أوبغشاء رقيق. يتم التشخيص قبل الولادة بمعايرة مستوى رقيق. يتم التشخيص قبل الولادة بمعايرة مستوى الألفافيتوبروتئين في مصل الأم أوبإجراء التصوير بالأمواج

- فوق الصوتية. والعلاج جراحي،
- (1)- اندماج مقدم الدماغ إلى طيف من الشنوذات تنجم عن المناح مقدم الدماغ إلى طيف من الشنوذات تنجم عن إخفاق الدماغ الأمامي (مقدم الدماغ) في التمايز إلى نصفي كرة مخية ويطينين جانبيين. ففي الحالات الشديدة يتطور البطينان الجانبيان بشكل حويصل واحد: حويصل الدماغ الانتهائي، وتلتحم العينان إحداهما بالأخرى، وتوجد حجرة أنفية واحدة مع عيوب وجهية أخرى على الخط الناصف الفية واحدة على التشوه وجود قاطعة مركزية وحيدة. يؤدي الوحيدة على التشوه وجود قاطعة مركزية وحيدة. يؤدي اندماج مقدم الدماغ، وشمة اسباب وراثية أخرى، كما أن الإفراط في تناول الكحول في المراحل المبكرة من التطور يقضي بشكل انتقائي على خلايا الخط الناصف فيُحدث اندماج مقدم الدماغ.
- (ه)- عدم تخلق الجسم الثفني callosum قد يكون عدم تخلق الجسم الثفني تاماً أو جزئياً، وذلك تبعاً لمرحلة التطور التي توقف نموه عندها. يرى الجسم الثفني السوي بالتصوير بالصدى في الأسبوع ١٨- الجسم الثفني السوي بالتصوير بالصدى في الأسبوع ١٨- ١٧ من الحمل. ويحدث عدم تخلق الجسم الثفني الجزئي أو التام (في نحو ١٨٠) مرافقاً تشوهات أخرى، معظم الحالات غير مرتبطة بالوراثة على الرغم من ترافق هذا الغياب تكثير من الاضطرابات الصبغية والمورثية، تتوقف الأعراض على نحو كبير على وجود تشوهات مرافقة أو عدم وجودها.



الشكل (٢٨) اندماج مقدم الدماغ والتحام العينين.

يمكن تصوير الجسم الثفني بسهولة بالأمواج فوق الصوتية عبر الهبل.

- (١)- خلل هجرة العصبونات، يتطلب التطور الطبيعي للجملة العصبية المركزية هجرة الخلايا المتشكلة في المنطقة البطينية، ويؤدي خلل هذه الهجرة إلى ظهور متلازمات متعددة غالباً ما يظهر فيها الصرع والتخلف العقلي، وغالباً ما تتمثل بشدوذات واضحة في قشرة المغ. وقد حُدُدت جينات متعددة مسؤولة عن خلل هجرة العصبونات. ومن الأمثلة على خلل هجرة العصبونات. ومن الأمثلة والتوضع المغاير للعصبونات.
- (٧)- التوضع المفاير حول البطيئات heterotopia بقصد بالتوضع المفاير حول البطيئات توضع المادة السنجابية تحت البطانة العصبية لجدران البطيئات ويطلق عليها أيضاً اسم التوضع المفاير تحت البطانة العصبية المعابية في subependymal heterotopia. ويعتقد أن هذا التوضع المفاير ينجم عن توقف هجرة أرومات العصبونات على المفاير ينجم عن توقف هجرة أرومات العصبونات على طريقها إلى القشرة المخية، وهو مرض وراثي سائد مرتبط بالصبغي X. يحدث في أغلب الحالات ثدى الفتيات، ويتظاهر سريرياً بالصرع والتأخر العقلي في العقد الثاني من العمر، في أثناء التصوير بالـ MRI أو الـ CT بغرض تشخيص نوبات في أثناء التصوير بالـ MRI أو الـ CT بغرض تشخيص نوبات صرعية معندة على العلاج الطبي، يفيد استئصال الفص
- (A)-انعدام التلافيف وثخانتها: انعدام التلافيف agyria (في الدرية الأملس (lissencephaly) هو شنوذ نادر يتصف بنقص هجرة أرومات العصبونات أو إخفاقها، في أثناء تشكل القشرة المخية، الأمر الذي تفتقر معه هنه القشرة إلى التلافيف pachygyria فتشير الدرائية غير طبيعية في القشرة من دون نفوذ المادة البيضاء إلى التلافيف. يصنف الدماغ الأملس في نمطين: البيضاء إلى التلافيف. يصنف الدماغ الأملس في نمطين: او الا، تبعاً لشدة اضطراب بنية القشرة.

تتفاوت الأعراض بين درجات مختلفة من التخلف العقلي، والشناج أو نقص التوتر، وإضطرابات صرعية.

لا يمكن تشخيص انعدام التلافيف قبل الولادة حتى الأسبوع ٢٦-٢٨ من عمر الجنين، حين تصبح التلافيف والأتلام الطبيعية واضحة.

(٩)- كثرة التلافيف الصغيرة polymicrogyria: تنجم كثرة التلافيف الصغيرة عن أذية في الجملة العصبية المركزية تحدث قبل الشهر الخامس من الحمل، ويتميز الدماغ فيها

بإفراط في عدد الأتلام الثانوية والثالثية، الأمر الذي يجعل التلافيف صفيرة وكثيرة. قد يكون الشدود معمماً أو متوضعاً في مناطق محددة من القشرة المخية. تعزى أسباب كثرة التلافيف الصغيرة إلى اضطرابات إقفارية تحدث لدى الأجنة بأعمار ١٣-٢٤ أسبوعاً، وإلى تشوهات أخرى،

تتميز الصورة السريرية في كثرة التلافيف الصغيرة بالتأخر المقلي، والشناج أو نقص التوتر، واضطرابات صرعية.

يشخص الـ MRI أحياناً كثرة التلافيف الصغيرة لدى الريض، في حين يستحيل تقريباً كشفه على الـ CT.

(١٠)- موه الرأس hydrocephalus: مَوْه الرأس (استسقاء الدماغ) هو زيادة غير طبيعية في حجم السائل الدماغي الشوكي ضمن القحف (الشكل ٢٩). قد ترافق الحالة شوك مشقوق وقيلة سحائية. وقد يحدث موه الرأس بمفرده نتيجة لتضيق السال المخي، أو على نحو اكثر شيوعاً نتيجة لوجود نبيات tubules دقيقة متعددة وغير مناسبة محل القناة الوحيدة الطبيعية. وقد يكون السبب الإخفاق في تطور الثقبة بين البطينين أو ثقوب سقف البطين الرابع.

قد يحدث موه الرأس قبل الولادة، وإذا كان شديداً يعوق المخاض، وهو يلاحظ عادة في أثناء الأشهر الأولى من الحياة بسبب تضخم الرأس الذي قد يبلغ أبعاداً كبيرة، تكون الدروز القحفية واسعة على نحو كبير، ويكون اليافوخ الأمامي كبيراً جداً. تصبح بطينات الدماغ متسعة على نحو ملحوظ، وذلك على حساب المادة البيضاء، ويتم الإبقاء على مصظم عصبونات القشرة المخية.

إذا شُخُصِت الحالة بالتصوير بالأمواج فوق الصوتية في أثناء الحياة داخل الرحم من المكن إجراء جراحة قبل



الشكل (٢٩) موّه الرأس. لأحظ حجم الرأس الكبير.

الولادة، وذلك بإدخال القنطار catheter ضمن بطينات الدماغ وتصريف السائل الدماغي الشوكي إلى داخل الجوف السلّوي (الأمنيوس). وإذا تأخر التشخيص حتى الولادة يمكن وضع أنبوب تصريف مزود بصمام عدم رجوع، يصل بذلك بين البطينات والوريد الوداجي الداخلي (الباطن) في المنق.

(۱۱)- تسموه أرنولك كيباري Arnold-Chiari فيه انفتاق لوزتي malformation هو شنوذ خلقي يحدث فيه انفتاق لوزتي المخيخ والبصلة [النخاع المتطاول] عبر الثقية الكبرى إلى داخل النفق الفقري؛ مما يسبب انسداد فتحات سقف البطين الرابع وبالتالي تعويق جريان السائل الدماغي الشوكي، الأمر الذي يسبب موه الرأس. وكثيراً ما ترافقه شنوذات قحفية فترية أو أشكال مختلفة من الشوك المشقوق.

تنجم العلامات والأعراض عن انضغاط المُخيخ والبصلة، وتأثّر الأعصاب القحفية الأربعة الأخيرة.

(١٢)- تضيق المسأل المخي ورتقه؛ جوف الدماغ المتوسط، أي المسأل المخي هو أحد أضيق الأجزاء في الجهاز البطيني، وفي الحالة الطبيعية يمر السائل الدماغي الشوكي الذي أنتج في البطينين الجانبيين والبطين الثالث عبر هنه القناة ليدخل البطين الرابع، وهكذا ينضرغ عبر شقوب في سقف هذا البطين ليدخل الحيز تحت العنكبوتي. وفي تضيق المسأل هذا البطين ليدخل الحيز تحت العنكبوتي. وفي تضيق المسأل معفيرة متعددة غير كافية لجريان السائل الدماغي الشوكي طبيعياً، وفي رتق المسأل علجه عبدا السائل يتراكم ضمن طبيعياً، وفي رتق المسأل عجمل هذا السائل يتراكم ضمن البطينين الجانبيين والبطين الثالث، محمداً مَوَد الرأس الولادي. وقد يؤدي ورم الدماغ المتوسط أو ضغط الدماغ المتوسط بورم ناشئ خارج الدماغ المتوسط إلى انضغاط المسائل المخي وإحداث موه الرأس.

Dandy-Walker malformation ووكر بغياب دودة المخيخ غياباً تاماً أو يتصف تشوه دائدي - ووكر بغياب دودة المخيخ غياباً تاماً أو جزئياً، وتوسع البطين الرابع توسعاً كيسياً، وتوضع الجيبين المعترضين وخيمة المخيخ في الحضرة القحفية المخلفية (مع انزياح علوي)، وكثيراً ما يرافقه موه الراس. ينجم هذا التشوه عن خلل في انغلاق الأنبوب العصبي يحدث في مستوى المخيخ في نحو الأسبوع الرابع من الحمل.

قد يحدث هذا التشوه بوصفه جزءاً من اضطراب صبغي أو بيئي أو لأسباب أخرى. ويمكن تشخيصه بالتصويـر بالأمواج فوق الصوتية في الأشهر الأولى من الحمل.

لا يكون موه الرأس موجوداً وقت الولادة ولكنه يظهر

ويشخص لدى معظم المصابين في السنة الأولى من العمر. تنجم عن هذه التشوهات اضطرابات كثيرة أهمها: كبر القحف، ونقص التوتر، والصداع، وانزياح العينين نحو الأسفل، والشناج، والصرع.

(14)- تكهن النخاع syringomyelia: ينجم تكهف النخاع عن شنوذ التطور حين تشكل القناة العصبية المركزية، وهو غالباً ما يصبب جذع الدماغ والنخاع الشوكي الرقبي، يوجد في موقع الآفة تجوف ويُباق gliosis في المنطقة المركزية من النخاع أو جذع الدماغ، ترى فيه العلامات والأعراض المميزة التال، قد

 فقد حسى الألم والحرارة في القطاعات الجلدية الموافقة للشدف النخاعية المسابة بالأفة في الجانبين.

ضعف العصبون الحركي السفلي في عضلات اليد
 الصغيرة، ومع امتداد الأفة تنتهي عضلات العضدين
 والحزامين الكتفيين بالتعرض للضمور.

 قد يحدث شلل تشنجي في كلا الطرفين السفليين، مع اشتداد المنعكسات الوترية العميقة، ووجود علامة بابنسكي.
 و-سبل تشخيص الأدواء العصبية داخل الرحم وبعد

لا تزال وسائل تشخيص الأمراض في تحسن مضطرد مرتبط بتقدم التقنيات الحديثة التي هي في تطور دائم. وجدير بالذكر أن بعض هذه السبل لا يخلو من مخاطر على الجنين والأم.

واهم سبل تشخيص الأدواء المصبية داخل الرحم هي، (١)-التصوير بالأمواج فوق الصوتية ultrasonography:

يسمح التصوير بالأمواج فوق الصوتية برؤية المظهر التشريحي للجملة العصبية المركزية، وبالتالي رؤية تشوهاتها، الوقت الأمثل لإجرائه هو الأسابيع ٢١-٢٠ من الحمل، يمكن بهذه الطريقة تشخيص كثير من الشذوذات مثل انمدام الدماغ، واندماج مقدم الدماغ، وعدم تخلق الجسم الثفني، والشوك المشقوق، وتشوه أرئولد - كياري...إلخ،

(٢)- برَلَ السلى amniocentesis: يتم برَل السلى بإدخال ابرة عبر أسفل جدار بطن الأم إلى الجوف السلوي داخل الرحم، يستفاد من هذا الفحص في تحليل الصبغيات ودراسة الشنوذات البنيوية التي يمكن أن ترافق ارتضاع الألضا فنتويروتئين.

(٣)- اعتيان الزغابات الشيمية chorionic villus: عتم بإدخال إبرة عبر المهبل وعنق الرحم (أو عبر المهبل وعنق الرحم (أو عبر جدار البطن) مع التوجيه بالأمواج فوق الصوتية. تؤخذ به

خلايا من الزغابات المشيمية؛ مما يسمح بدراسة النمط النووي karyotype لدى الجنين وإجراء الزرع والتحليل البيولوجي الجزيئي.

- (3)- فحص الخلايا الدموية الجنيئية في دم الأم للبحث عن بعض تواترات الدنة DNA والتعرف إلى بعض الصبغيات الخاصة.
- (ه)- برّل الحبل السري cordocentesis: يجري هذا الاستقصاء بتوجيه التصوير بالأمواج فوق الصوتية بقصد سحب الدم من الحبل السري، وهو يسمح بضحص سريح للنمط النووي ودراسة الأخماج الجنينية: داء المقوسات، والعميراء، والفيروس مضخم الخلايا...إلخ.
- (٦)- معايرة الألفافيتوپروتئين في مصل الأم: يزداد هذا البروتين في خلل انفلاق الأنبوب المصبي، كما في غياب الدماغ، والقيلة النخاعية.
- (٧) التصوير الشعاعي البسيطة يفيد في تقدير وضع
 الهيكل في حالات انعدام الدماغ والشوك المشقوق.

وأما بعد الولادة فإن بعض الشنوذات لا تثير الانتباه إلا من خلال البحث مثلاً عن أسباب النوبات الصرعية، الأمر الذي يقود إلى استخدام ال MRI والـ CT وبالتالي الكشف عن التوضع الفاير حول البطينات، أو كثرة التلافيف الصغيرة لدى الريض، أو شنوذات أخرى.

يعتمد التشخيص السريري في الأدواء العصبية على الإجابة عن سؤالين رئيسين:

١- ما موقع الأفة في الجملة العصبية؟

٣- ما المرض pathology المسبب، وما العوامل المؤهبة؟

ويستدل على مكان الأفة بالاستفسار عن السيرة المرضية المنصية المنصوبة المنصوبة المنصوبة المنصوبة المنصوبة المنص المعالي والسيرة الأسرية المنص المنصوبة social history والسيرة الاجتماعية social history، والسيرة الدوائية drug history. ولغياب بعض الأعراض أهمية ذات شأن في التشخيص التفريقي لا تقل عما لوجودها في حالات أخرى مشابهة. ويجب ألا يكون أخذ السيرة المرضية استجواباً "بوليسياً"، بل هو فن في إدارة المحادثة، وفرصة سانحة لكسب ثقة المريض.

ويجب أخذ القصة المرضية من المريض ذاته أولاً، ثم ممن يعيش معه، أو من شاهد عيان ولاسيما عندما تكون الشكاية من نوب فقد الوعي أو في الأطفال، أو في حالات يتعذر فيها التعبير، شأن الحال في عسر الكلام (خليل) dementia والعتاهة dysfunction.

بعد ذلك يأتي الفحص العصبي، وهو جزء لا يتجزأ من الفحص السريري إلعام. يؤكد الفحص الانطباع الذي كان قد أخذ من السيرة المرضية عن موقع الأفة أو مستواها في الجملة العصبية. وتجدر الإشارة إلى أن هذا يتطلب معرفة القليل من التشريح والفيزيولوجيا المرضية.

أما المرض السبب فيستدل عليه من تقييم النمط الزمني temporal pattern لبدء الداء الذي قد يكون:

 ١- صاعقاً يتكامل خلال لحظات، ويشاهد هذا النمط في الرضوض والأذيات الوعائية.

٣- حاد البدء ويتفاقم خلال أيام: في العلل الالتهابية كالأخماج infections الحادة، وفي بعض العلل الاستقلابية metabolic كالسبات السكري على سبيل المثال، وفي العلل السمية أيضاً، وتجدر الإشارة إلى أن نقص سكر الدم قد يكون سريع البدء فيؤدي إلى الاختلاج أو إلى السبات خلال دقائق.

ثمة نموذح أخر من الالتهابات التي تصيب الجملة المصبية المحيطية peripheral nervous system أو المركزية، وهي مناعية الإمراض. وتؤدي إلى نزع الأغماد الميلانية demyelmating disorders للمحاوير axons المصبية في

الجملة العصبية المحيطية، شأن الحال في متلازمة غيلان باريه، أو في الجملة العصبية الركزية في التصلب المتعدد multiple sclerosis على سبيل المثال.

٣- تحت الحاد: تتفاقم الحالة خلال أسابيع قليلة.
 يصادف هذا النمط في التنشؤات neoplasms والكتل الأخرى،
 كما يشاهد في العلل الاستقلابية والأخماج المزمنة.

 ٤- مزمناً ذا بدء مخاتل، ويتفاقم باضطراد خلال اشهر وسنوات شأن ما يشاهد في الأدواء التنكسية diseases
 . degenerative . في حين يتفاقم الداء في العلل الوراثية خلال عقود.

يختلف سهر الداء بحسب العلة السببة؛ فقد يكون:

ا- وحيد الطور monophasic، يشفى شفاء تلقائياً من دون ترك عقابيل كما في بعض الأخماج؛ أو تاركاً بعضها
 كالتهاب سنجابية النخاع poliomyelitis (المروف بشلل الأطفال)؛ أو أنه قد ينتهى بالوفاة.

٧- متعدد الأطوار polyphasic، فيتصبف الداء بالنكس والهجوع relapsing and remitting، يضصل بين الهجمة والأخرى فترة قد تمتد أشهراً أو سنوات، كما في التصلب المتعدد. وقد يترك الداء عقابيل بعد كل سورة لتتراكم فتسبب نقيصة عصبية neurological deficit دائمة.

قد يسير الداء سيراً مضطرداً ببطاء، كما في الأمراض
 التنكسية والوراثية التي سبق ذكرها.

يبدو مما تقدم أن للسيرة المرضية شأناً عظيماً يفوق ما للفحص السريري من أهمية، مع التشديد على أن أحدهما يتمم الأخر في مقاربة الحالات المصبية. وفيما يلي عرض مقتضب لما يستفسر عنه في بعض الأعراض المصبية الكثيرة.

أولاً- في بمض الأعراض الممبية:

فيما يلي ما يستفسر عنه من المريض عند الشكاية من مرض عصبي. ويستمان بالمقريين من المريض لمزيد من الاستيضاح إن لزم ذلك. كما سبق وذكر.

١- الحالة النعنية:

تقييم الحالة الذهنية لشخص ما استناداً إلى ما يلي: أ-يستفسر عن التغير في كل من: المزاج mood (من ابتهاج أو كآبة): والشخصية character = personality: والسلوك behavior.

ب- اضطرابات المذاكرة: ثمة عدة مصطلحات في هذا
 الشأن يجب التذكير بها، وفهم دالالاتها:

يمر وضع الدكريات واستعادتها بعدة أطوار متلاحقة (الشكل) بحسب فرضية Atkinson عام ١٩٦٨:

- (۱)- طور الترميز encoding، وفيها تحول المعطيات من الحواس إلى رموزيمكن إدخالها للناكرة. وتدعى هذه الناكرة بالناكرة الحواسية sensory memory، وهي ذاكرة آنية (تستمر أقل من ثانية)، تهدف إلى تركيز اهتمام الشخص على العامل المنبه stimulus؛ وعلى ذلك من قلَّ تركيزه واهتمامه بالموضوع تعذر عليه اختزانه في داكرته.
- (٢)- الذاكرة قصيرة الأمد short-term memory، وهي ذاكرة العمل short-term memory (الشكل ا). تتصنف بقصر أمدها (اقل من دقيقة) وصغر سعتها؛ فهي لا تستوعب أكثر من سبعة أرقام منفردة digits (بين الصغر وتسعة) أو مفردات items. تدقق المطيات في هذه المرحلة قبل أن تنتقل إلى الناكرة طويلة الأمد لتختزن، أو أن تهمل، فتذهب طي النسبان.
- (٣)- الذاكرة طويلة الأمد long-term memory: تحتوي هذه الذاكرة على نماذج مختلفة من المعليات: كاللغة،

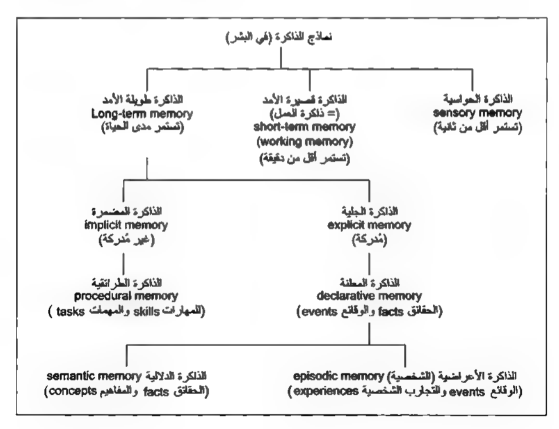
والملومات الشخصية والعامة، والخبرات المكتسبة، وسواها. ويبدو أن لكل منها جهازه الخاص للتخزين.

قد تختزن المعلومات لعقود أو مدى الحياة في الذاكرة طويلة الأمد (الشكل). وتصان المعلومات من التلف والمُذق adulteration والالتباس. وتجدر الإشارة إلى أن الناكرتين قصيرة الأمد وطويلة الأمد تضعفان بتقدم العمر ولأسباب مرضبة أو نفسانية.

تقسم الذاكرة طويلة الأمد سريرياً إلى صنفين رئيسين: explicit memory الذاكرة (بالعقل والوعي) أو المنطوقة explicit memory خطر (وهي التي ينطبق عليها القول بالعامية الصحيحة "خطر على بالي")، والذاكرة المُضمرة = أو الخفية implicit memory التي لا تتطلب إعمال العقل، بل إنها تسمح للشخص بالقيام بأعمال تلقائبة automatic رئيبة routine من دون تشكير (الشكل)، وتدعى أيضاً الذاكرة الطرائقية procedural، لأداء الأعمال والهمات tasks.

للذاكرة الملنة نموذجان:

الناكرة الأمراضية episodic memory وتشمل كل ما يعرض للشخص من حالات (كالأمور الشخصية والعمل والأمراض والحوادث إلخ...). [والفرض في اللفة (ج.أعراض) هو ما يعرض



الشكل (١) نماذج الناكرة وأشكالها

للإنسان ويزول من مرض وأحداث، فلا ثبات له].

 الذاكرة الدلالية semantic memory للمعلومات العامة والأفكار وإدراك دلالة المعاني ومغزاها (أي معرفة ما يدعى بـ "ما وراء الأكمة ما وراءها").

ثمة من يضيف نموذجاً آخر من الناكرة المعلمة، هي ذاكرة السيرة الناتية autobiographical memory. وهي سيرة الشخص، وحياته، ورؤيته للأمور، وما استخلص منها من دروس وعبر، وهي مزيج من نموذجي الناكرتين الأعراضية والدلالية.

ثمة مصطلحان آخران كثيرا الاستخدام في الطب السيري، وهما الذاكرة القريبة والذاكرة البعيدة:

» الشاكرة القريبة recent memory: وهي الناكرة التي تفقد خلال فترة قصيرة، تتفاوت من ثوان وحتى ٣٠ دقيقة ما لم يتم تعزيزها بالتكرار. وعلى ذلك فهي تشمل الذاكرة الحواسية (أو الذاكرة القريبة مباشرة immediate recall كما تدعى أيضاً) مع الذاكرة قصيرة الأمد وأجزاء باكرة من الذاكرة طويلة الأمد.

الناكرة البعيدة remote (=distant) memory: وهي المتعلقة بالماضي الغابر، ومن دون تحديد تقدمها.

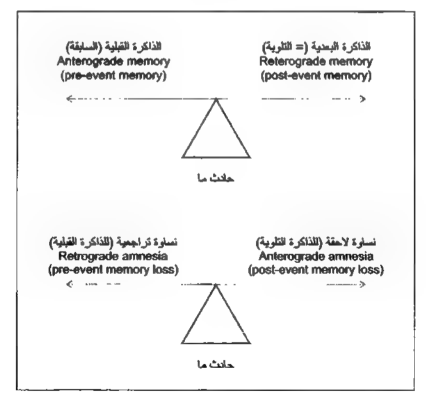
يطلق مصطلح "النساوة" (أو فقد الناكرة) amnesia على

ضعف الناكرة، إما لفقدان ما كان يُحتفظ به في الذهن من أفكار وكلام وصور (أي ما كان محتفظاً به في الناكرة طويلة الأمد)، وإما لخلل في تحويل ما يستجد من مرحلة الناكرة قصيرة الأمد إلى الناكرة طويلة الأمد، وهذا هو التعلم. ويجب أن تكون هذه النقيصة deficit من الشدة لتؤثر في حسن أداء النشاطات اليومية المتادة everyday living، هي العمل والمتزل وأوقات الفراغ. ثمة أشكال وأنواع كثيرة جداً من النساوة لا مجال لحصرها، فيما يلي تمريف بما هو الأكثر مصادفة منها في طب الأعماب:

تقسم النساوة إلى صنفين رئيسين: النساوة العصبية psychogenic ولكل psychogenic والنساوة النفسانية المنشأ psychogenic ولكل منهما نماذجه الخاصة به. وقد يكون البدء إما حاداً وإما مخاتلاً، كما يصادف في رضوض الرأس أو المتاهة على التوالي. وتتفاوت شدة النساوة من حالة إلى أخرى.

في النساوة مصطلحات كثيرة، منها على سبيل الثال لا الحصر:

- النساوة اللاحقة (المستقدمة) anterograde amnesia، وهي تعذر تشكيل ذاكرة جديدة بعد حدوث أذية دماغية حادة (قارن بـ "الذاكرة القبلية = الذاكرة التراجعية" memory وهي مقدرة الشخص على تذكر حوادث قديمة



الشكل (٢) المنيان الضمنيان الختلفان لكل من السابقتين antero وretro عند استخدامهما مع اللاحقتين memory أو amnesıa

سبقت الإصابة، مع تعذرها لما حصل بعدها أيضاً. [لاحظ itograde و"retrograde" يستخدمان بمعنيين متناقضين ظاهرياً عند ريطهما إما بـ"الذاكرة "memory" أو بنقيضتها "النساوة amnesia"، كما هو مبين في (الشكل)].

تتفاوت شدة النساوة من شخص إلى آخر، وللنساوة اللاحقة أسباب مختلفة تشمل:

- تعاطي بعض الأدوية كمركبات benzodiazepine وغيرها.

 تأذي الحصين hippocampus وما يجاوره من قشرة دماغية، شأن ما قد يحدث تلو رضوض الرأس post-traumatic، وتلو جراحة الصرع، وبعد التعافي من التهاب الدماغ بالهريس البسيط من نموذج أ، وفي هذا الداء تتأثر الذاكرة الجلية (= المعلنة)، فتضطرب الذاكرة الأعراضية أو الذاكرة الدلالية أو كلتاهما (الشكل)، مع بقاء الذاكرة الخفية (= المطرائقية) سليمة.
- الانسمام الحاد بالكحول (الانطفاء الكحولي alcoholic).
- متلازمة Korsakoff's syndrome الشاهدة في الكحولية المزمنة المنافعة في الكحولية المزمنة المنافعة المناء والمناء والمناء والتخريف عوز الفيتامين BI، وتتظاهر باللامبالاة apathy والتخريف confabulation (وهو توهم مع تلفيق للذكريات)، والنساوة اللاحقة.
- قد تثار بالصدمة النفسانية، وبالاضطرابات الانفعالية أيضاً.
- النساوة التراجعية (المستأخرة) retrograde amnesia: تعذر تخطر أحداث قديمة سبقت زمنيا الأذبة المصبية السببة للنساوة، وتفوق في شعقها ما هو مصادف في الحالات الاعتبادية اليومية. وتشمل النساوة مدروجاً زمنيا emoory recent أولاً، فتفقد الناكرة الحديثة gradient ولاً، كما تفوق في شدتها إصابة الناكرة البعيدة remote memory في المائرة اللاحقة سوية (قانون ريبو Ribot's law). وقد تبقى الناكرة اللاحقة سوية في بعض الحالات، فيستطيع الشخص تعلم أشياء جديدة وتشكبل ذاكرة جديدة على الرغم من إصابته بالنساوة التراجعية. وتجدر الإشارة إلى أن النساوة اللاحقة هي أكثر مشاهدة من النساوة التراجعية.
- النساوة الشاملة العابرة transient global amnesia:
 (TGA) وهي اضطراب وظيفي عصبي يتصف بفقد عابر
 كامل للذاكرة قصيرة الأمد مع تعنر تكوين ذكريات جديدة
 واستعادة الذكريات القديمة. ولا يستطيع العليل تخطرشيء

إلا اللحظات الأخيرة من الوعي، إضافة إلى ما كان قد طبع في ذهنه، كاسمه على سبيل المثال. وتبقى الوظائف الاستعرافية cognitive الأخرى – كالانتباه واللعة وحس آداب السلوك – سليمة. وتستمر الحالة ساعات قليلة (أقل من ٢٤ ساعة)، مع نسيان ما حدث، وبجب التضريق بينها وبين النماذج الأخرى من النساوة العابرة، كما سيرد أدناه.

- حالات الشرود states كان يطلق على تلك الحالات: الشرود الهستريائي fystencal fugue أو النفساني المنشأ psychogenic أو التفارقي dissociative. وهي حالات نفسانية ينكر الريض معرفته للأفعال والأعمال التي كان قد قام بها خلال فترة من الزمن قد تمتد ساعات أو أسابيع، وتبدو تصرفاته لن شاهده أن العليل كان مدركاً لأفعاله.

وقد ينكر العليل خلال فترة الشرود معرفة اسمه (قارن مع TGA)، أو أنه قد ينتحل شخصية أخرى، وقد يهيم على وجهه لا يدري إلى أين يتوجه، ربما هرباً من مواجهة مشكلة ما كان قد أخفق في التعامل معها.

قد تصادف حالات من الشرود لأسباب عضوية أيضاً، شأن الحال في الشرود المعرعي epileptic fugue، وقد يقوم العليل خلالها بأعمال شبه تلقائية semiautomatic، مع نسيان ما حدث. كما قد تشاهد حالة مشابهة في النقص تحت الحاد لسكر الدم hypoglycaemic fugues.

- نساوات أخرى نفسانية المنشأ؛ قد تحدث نساوة متحددة (localized amnesia = نساوة موضعة localized amnesia) تشمل كل ما حدث خلال زمن معين، أو أنها قد تكون جزئية لكل ما يتعلق بموضوع ما سبق أن حدث في أزمان مختلفة، فتمرف بالنساوة الفجوية lacunar amnesia.

ج- يلاحظ انتباد المريض وتركيزه على ما يطلب منه الفاحص القيام به، ويلاحظ الاهتداء في الزمان والمكان orientation for time, place and person والأشخاص أيضاً (disorientation) وينتبه (ونقيض الاهتداء هو "التوهان" disorientation)، وينتبه لمقدرة الشخص على التكلم والتعبير عما يجول في خاطره، ويسأل عن اهتماماته وعن الأرق واضطرابات النوم disturbances

د-- تتحرى الأعراض النهائية psychotic symptoms التي تشمل:

● اضبط براب الإدراك الحبيسيي (المحساس) sensory اضبط من هلاسات hallucmations وانخداعات illusions

• التوهمات (الضَّلالات) delusions: والتوهم هو اعتقاد

باطل راسخ لا يتماشى مع معتقدات مجتمع الشخص ودرجة ثقافته. ويعد التوهم من نماذج اضطراب الأفكار أيضاً.

ه- اضطراب الأفكار thought disorders:

وهو اضطراب في التفكير العقلاني ideas of reference يتصف بوجود توهمات وأفكار مرجعية وتطاير الأفكار flight of ideas والتغير المفاجئ من موضوع إلى آخر لا رابط بينهما (وهنا ما يعرف بالترابط الهش (loosening of associations). وقد يبلغ الخلل من الشدة درجة يصبح معها كلام الشخص غير مفهوم (= سلطة الكلمات word salad).

r الألم pain وشواش الحس paraesthesiae والصناع:

يسأل المريض عن: مكان بده العرض وانتشاره، وصفاته النرمنية temporal pattern [نمط البده، والاستمرارية (متواصل أو نوبي)، والأمد والتواتر إن كان نوبياً]، والعوامل المفاقمة والمخففة. وإذا كانت الشكاية من صداع، يستفسر عن أعراض أخرى مرافقة كالقياء والاضطرابات البصرية والسبتقلة.

motor weakness: الضيف الحركي -٣

يستوضح عن كيفية بدء الضعف ومكانه وامتداده إلى بقع أخرى من الجسم، كما يسأل المريض عما إذا كان الضعف مستقراً، أو مطرد البسير أو معاوداً.

:speech الكلام -t

تقيم صفات الاضطراب متى وجد كما سيرد لاحقاً، ويسأل كذلك عن اليدوية handedness .

ه- الشم:

يستفسر عن الخُشَام anosmia (فقد الشم)، أو ضلال الشم parosmia (أو خطل الشم parosmia)، أو الشمداد تلك الحاسة، أو وجود هلاسات شمية olfactory .
hallucinations

٦- اليمس

حين الشكوى من فقدان البصر أو ضعفه يستفسر عن:
نمط البدء (حاداً أو مخاتلاً) : في عين واحدة أو في العينين،
في جزء من الباحة البصرية visual field عند البدء أو في
مجملها، وعند حدوث ألم في العين أو فيما حولها. أما إذا
كانت الشكوى من شفع diplopia فيستوضح عن جهة
الحملقة gaze التي يكون الشفع فيها على أشده، بما في
ذلك النظر إلى الأشياء القريبة أو البعيدة، وتضاوت شدته
من حين إلى آخر في أثناء اليوم الواحد بحسب الإجهاد
البصري.

٧- التنوق:

يسأل عن وجود اضطراب في حس التدوق، وعن ترافقه باضطراب شمى أيضاً.

٨– السمع:

يستوضح عن نقص السمع وأمده، وعن سوابق إصابة بأخماج أذنية، وعن طنين في إذن واحدة أو في الأذنين.

٩- الوظيفة الدهليزية:

حين الشكوى من دواريستوضح عما قد يرافقه من أعراض سمعية أو مظاهر عصبية، وعن شدة اضطراب التوازن المرافق، والعوامل المثيرة إن وجدت وخاصة تغير الوضعة.

١٠ وظائف الثانة، والأمماء (المسرتين)، والوظيفة الجنسية:

يستوضح عن وجود صعوبة في بدء التبول أو عن وجود أي من: التبول العاجل precipitancy of micturition، والشعور بامتلاء المثانة، والسلس incontinence البولي، والإمساك constipation أو أي اضراب آخر في التفوط. كما يستوضح عن العنانة impotence أو تغير الشبق libido.

١١- النوب المصبية:

قد يتطلب الأمر الاستعانة بالأقرباء أو بشاهد عيان الاستيضاح التفاصيل، فيسأل عن العمر عند بدء الشكوى، وسوابق رض شديد للرأس، إما في أثناء الولادة وإما بعدها، وتواتر النوب، ومواقيتها، وعلاقتها بالحيض menses. ويجب الاستفسار عن تفاصيل ما حدث: ما شعر به قبل النوبة مباشرة، وما يحدث في أثنائها ويعدها ولاسيما الأعراض المنذرة وما يحدث في أثنائها ويعدها ولاسيما الأعراض المنذرة مباشرة، وعياب الوعي، واحدية أو نفسانية) التي تسبق النوبة مباشرة، وغياب الوعي، وانحراف الرأس والمينين نحو أحد الجانبين؛ و"تيبس "stiffness" الأطراف. كما يستوضح عن حدوث "الاختلاج convulsion" وتسلسل انتشاره، وعما إذا اقتصر على جانب واحد أو بدا غير متناظر ولكن شمل الجانبين، وعن تغير في لون الوجه في أثناء النوبة، وعن الأذيات الجسدية المرافقة، كعض جانب اللسان أو باطن الخد وحدوث سلس بولي أيضاً.

أما تفاصيل ما يحدث بعد النوبة فتشمل: بقاء الأعراض الحركية (كضعف شق الجسم)، أو الحسية بعد انتهاء الاختلاج، أو اضطراب الكلام أو التصرفات، أو حدوث تخليط confusion، أو النوم، أو نسيان ما حدث. كما يجب أن يسأل المريض عن إصابته بنوب صغيرة قصيرة الأمد أيضاً إضافة إلى النوب الكبيرة. قد تتظاهر هذه بالإجفال startle، أو

التكشير grimacing (تغير في أسارير الوجه، وكأنه يعبر عن تألم أو خوف أو اشمئزاز)، أو التلمظ dip smacking أو سقوط الأشياء من اليد من دون إدراك، أو حدوث نوب من الشعور باضطراب حسي أو نفساني عابر يستمر للحظات.

ثانياً- الفحص السريري:

يبدأ الفحص السريري مع دخول المريض إلى غرفة الطبيب وخلال أخذ السيرة المرضية، ويشمل الفحص تقييم أمور كثيرة، وفق ما هو مذكور أدناه.

١- الشاهدة (التأمل) المامة:

وتشمل ما يلي:

أ- حالة الوعي:

الوعي هو الإفاقة wakefulness (وهي نقيض النوم. ولم تستخدم كلمة استيقاظ؛ لأن الأخيرة تعني "أصبح يقظاً أو متيقظاً عدور حوله. والإفاقة لا تمني بالضرورة وجود يقظة وحسن انتباه)، مع إدراك awareness الشخص لنفسه ولما يحيط به، والتجاوب معهما. وفي حال السلامة يقال عن ذلك الشخص إنه "صحيح الوعي ومهتد في الزمان والكان" fully conscious and orientated in time and place ولنقص الوعي نماذج ودرجات مختلفة، يطلق عليها تسميات فضفاضة. فقد يقال إن العليل مصاب بالهنيان delirium،

قد يوصف العليل بأنه ناعس drowsy، يميل إلى النوم ويمكن إيقاظه منه، لكنه سرعان ما يعود للاستغراق في نومه

إذا ما ترك وشأنه. وقد يحتاج إلى تنبيه متكرر وبدرجات متفاوتة من الشدة، لإيقاظه أو لإبقائه بحالة الصحو.

وقد يقال إن العليل بحالة "ذهول stupor". والذهول في الطب هو نقص في الاستعراف والوعي، لا يستجيب العليل فيها إلا للإيلام بحركات إرادية أو بالشتم (= السب بقبيح الكلام) أو بالتصويت.

يركن تتقييم شدة نقص الوعي والسبات coma موضوعياً في رضوض الرأس بوساطة "سُلُم كلاسكو للسبات Wasgow في رضوض الرأس بوساطة "سُلُم كلاسكو للسلم بأنه بطلان فتح العينين والحركة والتصويت، ما ثم يكن ثمة ما يمنع ذلك (الجدول)، وتجدر الإشارة إلى أن هذا السلم كان قد وضع في الأصل لتقييم نقص الوعي رضي المنشأ، وبموجبه بعد رض الرأس:

- شعيداً: فيمن حصل على ٨ درجات أو أقل.
- متوسط الشدة؛ في الحاصل على ٩-١٢ درجة.
 - خفيضاً؛ في الحاصل على ١٣ درجة أو أكثر.

لأحظ أن العليل يكون في حالة سبات عميق بحسب هذا السلم إذا حصل على ٣ درجات (وكان حياً)

ثمة مصطلحات أخرى في وصف حالات خاصة من نقص الوعي، منها:

(۱)- فقد الإرادة abulia المسروف بداء بلوك Blocq's بنوت بداء بلوك abulia المسروف بداء بلوك disease بنفقد العليل فيه الإرادة وزمام المبادرة للقيام بالحركة وللكلام أيضاً، فيبدو وكأنه مكتئب ومستسلم لقدره. تشاهد

- قلة الانتباء inattention.
- التخليط الذهني mental confusion بوجود:
- توهان (= عدم الأهنداء disorientation) في الزمان والمكان والأشخاص (*) in time, place and persons.
 - نقص الذاكرة impaired memory.
 - تغيم المحاس (*) clouding of sensorium:
 - الإهلاسات hallucinations البصرية خاصة.
 - والانخداعات illusions.
 - والتوهمات (*) delusions واضطراب الأفكار.
- تبدل المزاج: يغدو معظمهم عدوانياً مهتاجاً، في حين يكون بعضهم هادئاً، قليل الكلام والحركة، حتى إنه قد بخال للأهل أنه أعطى منوماً أو مهدئاً.
 - انعكاس نظم النوم reversal of sleep rhythm غالباً.
 - تفاوت شدة الحالة أو تغايرها ⁽¹⁾ من حان إلى أخر ⁽¹⁾.
 - (١) وتصطرب بحسب الترتيب المذكور.
 - (٢) وتشمل الإهلاسات السمعية والانخداهات، وهي مع التوهمات من صفات الذهان psychosis.
 - (٣) التفاير هو الاختلاف في بعض العناصر فقط، لا في مجملها.
 - (٤) تعد هده الصفة من أهم مكونات الهنيان .

الجنول (١) مكونات الهنيان delirium

	سلم كالاسكو المفتل للسبات ونقص الوعي (GCS) سلم كالاسكو المفتل للسبات ونقص الوعي					
grade الدرجة			أفضل استجابة (١)			
1	٥	٤	۴	Ą	١	best response
لا تنطبق عليها	لا تنطبق علیها	يفتح عينيه تلقائياً	يفتحهما استجابة لأي تنبيه صوتي (بما فيه الكلام)	يفتحهما بالتنبيه المؤلم	تعنر الفتح بالتنبيه المؤلم ^(۱)	في العينين eyes opening
لا تنطبق عليها	صحيح الوعي والتوجه	التخليط الذهني mental confusion والتوهان disorientated	كلمات غبر ملائمة (كالصراخ أو الشتم) بالتنبيه المؤلم	أصوات غير مفهومة بالتنبيه المؤلم	لا يمبوت ^(۲)	استجابة تلفظية verbalre sponse
يستجيب للأوامر،	يوضنع الألم	استجابة الثني السوي للطرف(۱) بالإيلام (سحب الطرف)	استجابة ثني شاذ للطرف (۱) abnormal flexion بالتنبيه المؤلم لأي بقعة من الجسم (= الجسم (= استجادة الشرة decorticate (response	استجابة بسط الطرف للتنبيه المؤلم لأي بقعة في الجسم. (استجابة مفصول المخ decerebrate (response	فقدان الحركة ^(۱)	استجابة حركية motor response (في طرف علوي)

(١) يقيّم كل نموذج من الاستجابات الثلاث على حدة، ثم يحسب الجموع، فمن يحصل على ثلاث درجات فقط (وهي ادناها) من اللجموع العام البالغ 10 درجة كان في سبات عميق أو ميتاً، أما الحاصل على 10 درجة فهو بحالة إفاقة صحيحة fully awake ويقظا،

(٢) ما لم تكن ثمة وذمة في الجفنين تحول دون ذلك.

(٣) ما ثم یکن المریض منیب intubated الرغامی.

(١) ما لم يكن هناك شلل في العضل العصب من الضغيرتين المضديثين.

(٥) الثني الشاذ هو ثني المرفق مع تقريب المضد إلى الجسم.

(١) الثني السوي هو ثني الرفق مع تبعيد المضد عن الجسم.

الجدول (٢) سلم كلاسكو المُدّل للسيات ونقص الوعي

هذه الحالات في علل الفصين الجبهيين. وتتفاوت شدتها في الحالات المختلفة من لامبالاة apathy في الحالات الخفيفة إلى صُمّات لا حركي akinetic mutism في الشديدة منها.

(٢)- الحالة الإنباتية vegetative state: وفيها يستعيد العليل حالة الإفاقة بعد السبات، ولكن من دون أن يستعيد الإدراك، وتدعى هذه الحالة أيضاً السبات السهري coma vigil (الجدول ٣)، وتنقص مقدرة العليل على استعادة إدراكه كلما طال الزمن عليه وهو بهذه الحالة.

هناك مصطلحات أخرى توصف بها الحالات الإنباتية، لها دلالات قانونية تختلف في بريطانيا عما لها في أمريكا وبلدان أخرى.

• الحالة الإنباتية المستديمة persistent vegetative state يستخدم هذا المصطلح في أمريكا وبلدان أخرى، ويدل على أن ثمة تلفأ كبيراً غير قابل للتراجع قد أصاب الدماغ، ومن الستحد (ماكن للمدر) أن ما ما تحسن ما

المستبعد (ولكن ليس من المستحيل) أن يطرأ تحسن على الحالة. وبعد مرور أكثر من أربعة أسابيع والمريض بحالة انباتية، وبعد إجراء اختبارات مستفيضة يطلق على الحالة

awareness الإدراك	wakefulness Zālā¥1	Stell
كامل	كاملة	full consciousness الوعي الصحيح
مفقود	مفقودة	السبات coma
مفقود	مستعادة	الحالة الإنباتية vegetative state (السيات السهري)
مستعاد، ولكن يتم التواصل بوساطة حركات العينين فقط ⁽	مستعادة	متلازمة المنحبس (۱۰) locked-in syndrome (= السبات الزائف pseudocoma)

لجدول (٣) مكونا الوعي (الإفاقة والإدراك) في النماذج المختلفة من حالات نقص الوهي

مصطلح "الحالة الإنباتية المستديمة". وتسمح المحاكم الأمريكية بإيقاف داعمات الحياة life support systems عن المريض لإنهاء حياته .

ثمة مصطلحان يستخدمان في بريطانيا، هما: الحالة الإنباتية التواصلة، والحالة الإنباتية الثابتة:

- الحالة الإنباتية المتواصلة continuous vegetative state هي من حيث التصريف مشابهة تماماً للحالة الإنباتية المستديمة، ولكن من دون أن يكون لها دلالة قانونية، وبعد ١٧ شهراً من المراقبة المستمرة وإجراء الاختبارات اللازمة يطلق عليها مصطلح آخر هو:
- الحالة الإنبائية الدائمة المحالات البريطانية ذات الدلالة القانونية: إذ تسمع بموجبها المحاكم البريطانية بإيقاف "داعمات الحياة" عن المريض، من دون إجراءات قانونية معقدة.

وتجدر الإشارة إلى أن هذا هو ما يحدث في البلدان الفريية، ولكن لا سند قانونياً لمثل ذلك في سورية.

(٣)- متلازمة "المنحبس locked-in syndrome" (الجدول الجدول pseudocoma)، وتعرف بأسماء أخرى: كالسبات الزائف pseudocoma وانشطاع الشوسيال المخي - البحسلي الشوكي وانشطاع الشوسيال المخي - البحسلي الشوكي وحدالة زوال التعقمات الصادرة de-efferented state ومتلازمة أذية الجزء البطني من الجسر ventral pontine syndrome. وتسبب الأذية في تلك الباحة من الجسر انقطاع النقل العصبي النازل والصاعد من المخ وإليه من جانب، والجسر والبصلة والحبل الشوكي من الجانب الأخر: فيفقد العليل الحس من الوجه والجسم مع شلل كامل في الجسم، باستثناء حركات العينين، فيلجأ العليل إليها للتواصل مع الأخرين.

ب- القدرة على إعطاء القصة المرضية:

ويستشف منها حسن ذاكرة المريض، وتعاونه cooperation، ويستشف منها حسن ذاكرة المريض، وتعاونه cooperation، وانخداعات illusions، وأضكار thoughts شاذة)، ومزاجه.

ج- المزاج mood:

وهو ما يقوله المريض عن حالته النفسانية، أو ما يلاحظه الطبيب أو أهل المريض عن ذلك الأمر. فقد يكون المزاج سوياً أو قلقاً، وقد يوصف بالكآبة، أو بالمرح (الشمق) euphoria غير المنسجم incongruent مع حالة المريض الصحية.

د– البصوية handedness:

right الاستفسار عن البدوية: قد يكون المريض أيمن left handedness (العمل باليد اليمني). أو أعسر bidextrous (العمل بكلتيهما).

هـ الكلام speech:

تشمل عيوب الكلام عدة اضطرابات: هي التصويت، والتلفظ، والطلاقة، والتعبير.

- والتصويت phonation: تؤدي أذيات النسج المختلفة في جهاز التصويت إلى خلل في نفعة الصوت tone، أو طبقته dysphonia أو جهارته volume، تعرف بخلل التصويت hoarseness كالبُحة nasal speech والخُنَة nasal speech، على سبيل المثال.
- خلل تلفظ الكلمات pronunciation: ويكون هذا إما عدم وضوح نطق الكلمات ، وإما اضطراباً في نطق مقاطعها . ولهذه الحالات أسباب عصبية وآخرى غير عصبية . يُحصر مصطلح عسر التلفظ dysarthria على عيوب الكلام من منشأ عصبي . ويكون عسر التلفظ إما لبطء التكلم فيعرف بالجمجمة (كلام متداخل) slurred speech ، وإما لعجلة وقلة

				1
الترديد (القدرة على إعادة قول ما يسمعه) repetition	تسمية الأشياء naming	فهم الكلام (سماعاً لما يقال)	الكلام التلقائي (الطلاقة fluency ونموذج الخلل فيه)	نموذج الحبسة
خلل خفیف الشدة إلی متوسط	خلل خفيف الشدة إلى شديد	ناقص بشدة (لا يفهم ما يقوله هو نفسه ولا ما يقوله الأخرون)	طليق مع لجلجة؛ وفيه كلمات مبتكرة neologisms وخطل تسمية paraphasic لفظي verbal وحرفي literal)	خبسسة فرنيكه Wernicke's aphasia sensory عبسة = :aphasia استقبالية seceptive (استقبالية
جيد	خلل متوسط الشدة إلى شديد	ناقص بشدة	طلبق ومشابه ۱۱ هو مشاهد في حبسة فرنيكه، مع سلامة الترديد	حبسة حسية خارج قشرية (خارج باحة فرنيكه)transcortical
ضعيف	ضعیف	بيب نسبياً	تتأذي الياف الحزمة القوسة arcuale fibers الناقلة للمعلومات بين بقمتي بروكا وفرنيكيه. الكلام طليق مع لجلجة قليلة. والفهم سوي تقريباً، والترديد ضعيف	حبسة توصيلية conduction dysphasia
خَلَل خَفَيْف الشدة	خلل متوسط الشدة	صعوبة خفيفة	طليق ومتفق مع قواعد اللغة، لكنه يخلو من كلمات خاصة ذات الدلالة (في موضوع ما أو أكثر من موضوع). فقد يتذكر المريض كلمة "الساعة" ولكن يتعذر عليه تسمية أحد أجزائها "كعقرب" الساعة على سبيل المثال.	anomic aphasia
خلل متوسط الشدة	خلل متوسط الشدة	سوي او صموية خفيفة	غير طليق: بطيء وجهدي وعلى نفمة واحدة. ويخلو من أدوات التعريف أو حروف الوصل أوالجر. وفيه مواربة حول المنى circumlocution. ويدرك العليل محنته في التعبير: مما يضاقم إحساسه بالإحباط. ويرافق الحالة فالج أبمن غالباً	هبسة بروكا Broca's aphasia
جيد	خلل متوسط الشدة إلى شديد	صعوبة خفيفة للكلام المادي، وتزداد شدتها للكلام الأكثر تعقيدا	غير طليق، ويشبه نظيره في حبسة بروكا، مع سلامة الترديد. ويرافق الحالة فالج أبين غالبا	حبسة حركية خارج قشرية (خارج باحة بروكا) transcortical motor aphasia
ضعيف	ضميف	ضميث	غير طليق (كحبسة بروكا). ثمة صعوبة بالغة في التواصل (التميير والفهم)، مع وجود فالج أيمن.	عبسة شاملة global aphasia
ضميف	خلل متوسط الشدة		غير طليق ويشبه ما يصادف في الحبسة الشاملة، ولكن مع بقاء مقدرة على الترديد	حبسة مختلطة القشرتين (عبر بروكا وفرنيكه) transcortical mixed aphasia
			يعتمد المشهد السريري على مكان الآفة وحجمها ـ وقد تشمل هذه الأماكن المهاد thalamus ـ والمحفظة الباطنة Internal capsule ، والنوى القاعدية capsule	حبسات تحت قشریة subcortical aphasias
	Charac	teristics of aphas	الجدول (٤) الصفات السريرية للحبسات sias	

أناة مع عقلة في أول الكلام غالباً، فيطلق عليه مصطلح "الرتة (كلام انضجاري) explosive speech". ويدعى تعذر إصدار الكلام بـ "العقلة (تعذر النطق) anarthria ".

- عسر طلاقة الألفاظ dysfluency: وتطلق على تكرار حرف ما في الكلمة الأولى من مطلع الجملة غالباً، كالتأتأة (كرر حرف التاء) أو البأبأة (كرر حرف الباء) وغيرهما، مما يؤثر في حسن انسياب الكلمة ضمن الجملة، أو التوقف للحظات في أول النطق.
- عسر (خلل) الكلام dysphasia والحيسة aphasia: وهي اضطراب في التعبير عما يجول في الخاطر بالكلام والكتابة والإيماء. والإيماء هو التعبير "بلغة الاشارة"، كتلك التي يستخدمها الطرشان على سبيل المثال. تعرف الحالات الجزئية منها بعسر الكلام، أما الحالات التامة فتدعى بالحبسة. وقد يطلق خطأ أي من المسطلحين على أي حالة منهما من دون تمييز.

تلاحظ هذه الحالات من خلال سماع محادثة المريض، وتفحص بحسب ما هو مبين في (الجدول ٤)، إضافة إلى ملاحظة كل من الكتابة التلقائية والإملاء والقراءة.

٣- المالمج المامة (= المظهر المام):

ينتبه لأسارير الوجه facial expressions، وطرف العيتين (= رفرفة الجفنين) blinking، والإطراق ptosis، وعدم تناظر شقبي النوجية facial asymmetry، والحبركات البلااراديية involuntary movements.

٣- الجمجمة skull:

يبدأ أولاً بالتأمل inspection ومن ثم بالجس palpation والقرعpercussion هالإصفاء auscultation، شأن ما هو متيع هي الطب عامة.

■يلاحظ الشناوذ في الحجم abnormality، والشكل shape. والكفاف (شكل حدودها الخارجية) contour أيضاً.

- الإيلام tenderness بالقرع.
- الإصفاء لتحري سماع لُغُطُ bruit.
 - إلأزواج القحفية:

أ- عصب الشم dementia؛ لا يضعص هذا العصب غالباً إلا في العتاهة dementia، ورضوض الرأس، والعمى في عابن واحدة dementia؛ النذي يعسرف بالكُمنة عبين واحدة amaurosis ويفيد فحصه في التشخيص التفريقي في اضطرابات الحركة movement disorders. يفحص كل منخر nostril على حدة بشم زيوت عطرية aromatic، وفي حال فقدان الشم (الذي يعرف بالخشام anosmia) يتحرى الشم

بالخل vinegar الخرش للبطانة (بوساطة العصب الخامس). ب- عصب البصر، وتستقصى وظيفته بفحص:

- (١)- حدة البصر visual acuity: في كل عين على حدة قبل التصحيح بالعدسات وبعدها، باستخدام ألواح خاصة، أو عد الأصابع، أو رؤية الضوء، بحسب ما تقتضيه الحالة. وتعتمد حدة البصر على الرؤية المركزية.
- (٢)- رؤية الألوان colour vision: بوساطة ألواح إشيهار plates Ishihara).
- (٣)- الباحتين البصريتين: visual fields: المركزية منهما (لتحري العتمات واتساع البقعة العمياء في فرط الضغط داخل القحف)، والحبطية أيضاً بالمواجهة by confrontation، والحبطية أيضاً بالمواجهة وحون وجود تنقص (= تحرف: وهو التنقص من حافاته) يركن إلى ترسيم الخلل بحسب الأصول formally بوساطة الأجهزة الخاصة.
- (3) قعر (قام) fundi كل من العينين؛ ويلاحظ القرص أولاً، فينتبه للون القرص disc، ووضوح حافاته، ووجود الكأس الفيزيولوجية والشرايين، وhysiological cup وقطر الأوردة والشرايين، وانقسامات الشرايين في الكأس. كما ينتبه لوجود وذمة عليمة العصب البصري papilloedema أو ضمورها patrophy ثم تفحص الشبكية لتحري حالة الأوعية والنزوف والنتحات chorioretinitis.
- (ه)- تحري بؤيؤ ماركوس كن أو الاستجابة البؤبؤية منتقصة الوارد علامة ماركوس كن أو الاستجابة البؤبؤية منتقصة الوارد deafferented pupillary response: يتكون السبيل الوارد للمنمكس البؤبؤي من ألياف عصب البصر. في حين تتشكل الألياف الصادرة إلى البؤبؤ من ألياف العصب المحرك الألياف الصادرة إلى البؤبؤ من ألياف العصب المحرك للمينين (الجدول ه). ويقع مركز الانعكاس في الجسم الركبي الوحشي (الجنول ه). ويقع مركز الانعكاس في الجسم الركبي المنمكسان البؤبؤيان؛ المباشر والاتفاقي consensual لكل عين المنمكسان البؤبؤ للنور المباشر مماثلة لتقبضه للنور على حدة. في حالة الصحة تتساوى شدتا المنمكسين، فتكون اللامباشر (أي عند تسليط النور على المين الأخرى). أما حين وجود خلل في النقل في عصب البصر (وهو السبيل الوارد إلى مركز الانعكاس) فيضعف المنعكس المباشر، ويتوسع البؤبؤ قليلاً مقارنة بتقبضه عند تحريه في المنعكس المتعكس المتعكس.

IV، VI ، III وينتبه ١٤ يلي:

- الفرجتان الجفنيتان palpebral fissures: تناظرهما، والإطراق ptosis؛ والجحوظ proptosis.

المكس	القصن الحركي (المنادر)	الغمين الحسي (الوارد)	
المنعكسات البؤبؤية للنور (بأشكالها المختلفة)	الزوج القحفي]]	الزوج القحفي الأ	
accommodation منعكس التكيث	الزوج القحفي II	الزوج القحفي III	
نفضة (= منعكس) الفك السفلي jaw jerk	الزوج القحفي ٧	الزوج القحفي ٧	
comeal reflex المنعكس القرني (ويعرف بمنعكس الطرف blink أيضاً)	V	V	
pouting reflex منعكس البرطمة	VII	VII	
vestibulo-ocular reflex المنعكس الدهليزي العيني (بالتنبيه بالماء البارد والفاتر)	VIII	111.1∨.∨11	
gag reflex منعكس التهوع	IV	Х	
الجِدول (٥) منعكسات الأزواج القحفية			

- البؤبؤان pupils: سعة كل منهما، والتناظر في الحجم والموقع، وانتظام الحافات والارتكاس للنور الباشر والاتفاقي consensually.
- حركات العينين الخارجية external ocular movements
 وينتبه إلى:
- حركة العينين بنموذجيها: الثلاحقة pursuit والرمشية saccadic في أثناء النظر إلى كل من الجانبين، وإلى الأعلى والأسفل، والتقارب convergence أيضاً.
 - الحول squint.
- وجود الشفع diplopia، مع ذكر اتجاه الحملقة gaze المثير له، وموقع الصورة الكاذبة.
- ظهور الرازاة nystagmus، مع تعيين النموذج (الجانبي والدوراني والعمودي)، واتجاه الحملقة المثير لها، وشدتها (ناعمة أو خشنة)، وثباتها أو اقتصارها على بضع نضضات فقط.
 - ج- العصب ثلاثي التوالم trigeminal، ويفحص فيه: (١)- الجزء الحركي من العصب، ويلاحظ:
- سلامة العضلات الجناحية pterygoid عند الفتح على
 الخط الناصف من دون انحراف الفك السفلي إلى أحد
 الجانبين.
- ♦ بلاحظ عضل الماضغاتين masseter والصدغياتين
 الجانبين في أثناء العض.
- (٢)- الجزء الحسى: ويفحص حس كل من الوجه وأغشية

المنتحمتين conjunctivae والأغشية الشدقية buccal (مع الإشارة إلى أن تعصيب جلد زاوية الفك هو من الجذرين الرقبيين الثاني والثالث).

(٣)- المعكسات: للمصب منعكسان:

- المنعكس القرئي corneal reflex (السبيل الحسي الوارد afferent من القوس الانعكاسية هو من العصب الخامس، أما السبيل الحركي الصادر efferent فهو من العصب السابع).
 - نفضة الفك السفلي jaw jerk (انظر الجدول ٥).

د- المصب الوجهي:

- (۱)- التأمل: بالاحظ عدم تناظر الوجه (قارن بين كل من الفرجتين الجفنيتين الأنفيتين الفرجتين الأنفيتين الشهويتين المضورين (= زاويتي الشم)، والصوارين (= زاويتي الشم)، ووجود حركات تصاحبية (= Synkinesis وفي شلل بل Bells palsy يتحرى وجود حويصالات vesicles في النزنمة ragus والطبلة Ramsay Hunt).
- (٢)- الحركة: تفحص حركات عصلات القسمين الملوي والسفلي من الوجه، مع المقارنة بين الجانبين في أثناء كل من الحركة الإرادية والانفعالية: [رفع الحاجبين (العضلتان الجبهيتان)، وغمض العينين بشدة (عضلتا العينين الدويريتين orbicularis occuli)، وتحريك ذروة الأنف كالأرنب (العضلة الأنفية nasalis)، وإظهار الأستان في أثناء طبق الفكين (مبعدة زاوية الفم الشمالة والتصفير

أو نضخ الوجئتين (العيضل الشدقي buccal)، وتحريك الذقن chin (الدقنية mentalis)، والزمجرة snarling (العضلة الجلدية للعنق muscle platysma)].

- (٣)- الحس (عصب حبل الطبل chorda tympani nerve): يترك فحص هذا المصب إلا في شلل بل، فيفحص حس التدوق في الثلثين الأماميين للسان بمحاليل ملحية المذاق، وحلوة، ومُرة، وحامضة.
- هـ عصب السمع auditory nerve: وهو عصب مركب من عصبين مختلفين وظيفياً ومثلاصقين تشريحياً:
- (۱)- العصب الصوتي acoustic nerve: جاءت ترجمة كل من auditory nerve في العجم بالعصب السمعي: مما يسبب الالتباس، تفحص مقدرة الشخص على سماع الأنفام المختلفة:
- تستخدم لهذا الفرض رئانة tuning fork اهتزازاتها (C512) لتحري الترددات العالية high frequency، ويوساطة فرك الفاحص لأنبلتيه للترددات المنخفضة.
- اختبار رين test Rinne's ويه يقارن النقل العظمي
 لاهتزازات الرنانة بالنقل الهوائي.
- اختبار ويبر Weber's test: توضع الرئانة بعد ضريها ووضعها في منتصف الجبين forehead على الخط الناصف، ويسأل المريض عن سماعها في أذن واحدة أو في كلتيهما على السواه.
- (٢)- المصب الدهليزي vestibular nerve: لا يضمص هذا المصب في الحالات الاعتبادية routinely.
- پركن إلى مناورة هولبايك Hallpike maneuver لتحري دوار الوضعة positional vertigo.
- حين فحص المريض وهو في أثناء الإصابة بالدوار يتحرى كل من:
- unidirectional rotary الراراة الدورانية وحيدة الانجام nystagmus .
 - تجاوز الهدف past pointing.
 - 0 السقوط نحو الجانب المؤوف.
- آما في إصابة الدهليزين معاً التي تسبب رئح الجذع caloric فيجرى الاختبار الدهليزي الحراري truncal ataxia وفق الأصول.
- ▼ تختبر سلامة العصب الدهليزي وارتباطاته في جذع الدماغ بوساطة الاختبار الدهليزي الحراري caloric test.
- و- المصب المساني البلمومي glossopharyngeal والمصب المهم vagus و X: ينتبه لكل من: عسر التصويت

dysphonia والخنة nasality، والجوع السوائل من الأنف dysphonia وعسر البلع regurgitation of fluids through nose وعسر البلع regurgitation of fluids through nose أوحركة الحنك palate في أثناء التصويت وتناظرها: وتجمع pooling اللعاب في الفم، وحركة الحبلين الصوتيين. أما حس التنوق في الثلث الخلفي من اللسان فلا يمحص عادة. كما وتختبر سلامة العصبين IX و X بتحري منعكس التهوع gag (الجدول ٥).

ز- XI. المصب الإضافي accessory nerve: تلاحظ حالة المضلتين الخشائيتين الشرقويتين sternomastoids، وشبه المنحرفتين trapezii، ويتحرى قوتها في كل من الجانبين.

- خ- hypoglossal: وينتبه إلى:
 والتقلصات (ارتجاف) الحزمية fasciculation واللسان ضمن القم.
- حركة اللسان، ويقاء ذروته على الخط الناصف عند
 مده خارج الفم.
 - رجفان اللسان عند مده.
 - ه- الرقية:

لا تفحص حركات الرقبة في الرضوض إلا بعد التأكد من سلامة العمود الفقاري بالصور الشعاعية أولاً.

- صلابة العنق neck stiffness للحركة المنفعلة passive movements: ثلثني flexion والبسط extension، وللحركة من جانب إلى آخر.
- في حال وجود صلابة المنق يتحرى علامة كرنغ Kernig
 وعلامة برودزنسكي Brudzinski.
- تلاحظ مدى الحركة الشاعشة (الإرادية) active
 movements والألم المثاريها.
- ينتبه نشدة نبض كل من الشريانين السباتيين، وتناظر
 النبض بالجس، ويتحرى اللفط bruit بوساطة السمع.
 - ٦- الأطراف الملوية والسفلية:
 - ا۔ الاتامار
- (۱)-الثمو development: بنتبه لحالة المضل من ضمور wasting أو ضخامة hypertrophy، وتوزعهما إن وجدا، وكذلك التقلصات الحزمية.
 - (٢)- الوضعة posture: بالاحظ وجود أو غياب:
 - الوضعات الشاذة abnormal postures.
- المقدرة على إبقاء الطرفين العلوبين ممدودين أمام
 الجسم.
- الرجفان tremor، مع تحديد نموذجه، ومكان حدوثه
 في الطرف، وتأثير الحركة الإرادية والانفعال فيه.

● الحركات اللاإرادية الأخرى، مع تحديد نموذجها ك: الرقص chorea: والزفن (بالستية)sallism: وخلل التوتر dystonia.

ب- الحركات الدقيقة fine movements: ينتبه لسرعة أداء الحركات الدقيقة السريعة في أصابع كل من اليدين والقدمين، وانتظام الأداء وتناظره.

ج- المقوية (التوثر) tone: تلاحظ شدة المقاومة للحركة المنفعلة. فقد تكون سوية، أو ناقصة أو مزدادة.

د- القوة؛ تفحص حركة كل مفصل على حدة، وخاصة العضلات الضامرة، مع مقارنة الجانبين، ويلاحظ توزع الضامرة، مع مقارنة الجانبين، ويلاحظ توزع وأسلات الضامرة، مع مقارنة الجانبين، ويلاحظ توزع وأسلاً، ونمطه: فقد يكون توزعه في العضل الداني توزع جدر root أو عصب، وقد يكون في توزع عصبون محرك علوي monoplegia أو شللاً أحادياً diplegia أو شللاً شقياً diplegia أو شللاً مضاعفاً diplegia (أي في شلا أحزاء متماثلة من الجسم، كشقي الوجه، أو في الطرفين العلويين، أو في الطرفين السفليين فيطلق عليه حينتنا العلويين، أو في الطرفين السفليين فيطلق عليه حينتنا مصطلح الشلل النصفي السفلية (ياهياً وشللاً رباهياً والاحدادة الأربعة).

ه- تناسق الحركة coordination: وتستقصى بمراقبة حسن أداء الحركات المتعاقبة السريعة لكل طرف بمضرده بإجراء:

● اختبار الإصبع/الأنف/الإصبع beel/ المتبار الإصبع heel/ الظنبوب للخلاطرف علوي، وياختبار العقب/الركبة/الظنبوب knee/shin test العبنين في اثناء أداء الاختبار أيضاً: فيتفاقم الخلل في postural sense.

 القرع الخفيف السريع بالأصابع، لاختبار تناسق الحركة المتعاقبة السريمة في الرسغ.

● تعاقب حركتي الكب pronation والاستلقاء supination
 للساعدين.

♦ حركة مستديرة، كما في الضرك والجلي polishing،
 لتحرى تناسق الحركة في الكتف والرفق.

و- المتعكسات reflexes:

● المنعكسات الوترية العميقة stretch reflexes.

(وتعرف بأسماء أخرى: منعكسات الشد stretch reflexes) في الأطراف ومنعكس تمدد العضل myotatic reflex) في الأطراف المسترخية، وهي في وضعات مماثلة في الجانبين. للمقارنة وتقييم شدتها (الجدول ٦).

حالة المنعكس	النرجة	
بطلان المنعكس absent (انعدامه)	صفر	
ضعیف weak (= ناقص diminished)	۱+ (أو +)	
سوي normal	۲+ (أو + +)	
مشتد exaggerated (= مضرط النشاط (hyperactive)، ولكن من دون زمع without clonus	(+ + + 9i) + Y	
مشتد (= مفرط النشاط مع رمع، في الركبة أو عنق القدم	3÷ (ie + + + +)	
الجدول (٦) سلم تقييم منعكسات تمدد العضل myotatic reflexes		

في (الجدول ٧) أهم منعكسات تمدد العضل ذات الشأن السريري، و"قيمها الفيزيولوجية":

● المتعكسان الأخمصيان plantar reflexes (الجذر العجزي الأولى: ١٤): والمتعكس الأخمصي هو احد المتعكسات الجلدية. وقد غصن قشري: مما يجعل له شأناً كبيراً في تشخيص علل السبيل القشري الشوكي corticospinal tract (العصبون علل السبيل القشري الشوكي (upper motor neuron). يلاحظ إذا كان المحرك الملوي أني بثني أصابع القدم = الاستجابة بالثني extensor بالانبساط extensor)، أو حدوثه بالانبساط extensor وتلك هي الاستجابة المرضية المعروفة بمتعكس بابنسكي Plantar response (وتلك هي الاستجابة المرضية المعروفة بمتعكس بابنسكي Babinski's reflex)، أو ملتبساً التحديد).

ز- الحس sensations:

- (۱)-الأشكال السطحية للحس superficial forms، وتشمل الأنباط الثالية:
 - اللمس الخفيف light touch بفتيلة قطن.
- الألم السطحي بالدبوس، والألم العميق (الإيلام tenderness بجس المضل بحزم أو بضغط وتر أشيل Achilles tendon).
 - ♦ الحرارة والبرودة.
 - (٢)- الأشكال العميقة للحس، وتشمل:
- حس أوضاع postural sense المفاصل للحركة المنفعلة passive movements of the joints
- حس الاهتزاز vibration sense بالاستعانة برنائة vibration sense محس الاهتزازاتها Cl28 Hz. توضع بعد هزها على النوائئ fork coacervate في الطلمية في الطلمين السفليين والحوض والقوصرة

التمكس	الجنر	العصب التاقل
العضلة ذات الرأسين biceps reflex	الرقبي ٥ و ٦	الجلدي العصلي musculocutaneous
brachioradialis الإبري الكعبري	اثرقبي ٥ و ٦	radial الكعبري
ذات الرؤوس الثلاثة triceps	الرقبي ٧	الكعبري
الأصابع (= المثني للأصابع) finger	الرقبي ٨	median & ulnar الناصف والزندي
نفضة الركبة knee jerk، أو المنعكس الرضفي patellar reflex	القطني ؛ و ٥	femoral الفخذي
ankle reflex المتعكس الكاحلي	العجزي ١	sciatic الموركي
الجدول (۷) متمكسات تمدد المضل myotatic reflexes (= نفضات (۷)		

والقص، ويقارن الحس في الجانبين،

● الحس القشري cortical sense، لا يفحص هذا النموذج من الحس الأفضاع والاهتزاز، من الحس إلا في حال سلامة حسي الأوضاع والاهتزاز، فيتحرى حس معرفة الأشياء لمساً (معرفة التجسم two point)، وتمييز نقطتين مبتعدتين discrimination).

٧- البطن والجدع:

أ- القوة: تفحص مقدرة الشخص على الجلوس من وضعة الاستلقاء، ومن دون الاستعانة بالطرفين العلويين. ويلاحظ بقاء السرة على الخط الناصف من دون انحراف في أثناء القيام بتلك الحركة.

ب- المنمكسات السطحية الجلدية البطنية عسانية superficial ب- المنمكسات السطيين والسطيين والسطيين والسطيين والسطيين للبطن (مع مقارنة عدم تناظر الاستجابة).

الوقفة والشية stance and gait:

بلاحظ ما يلي:

أ- الوقفة.

ب نمط المشية بما في ذلك: طول الخطوة stride وعرض المسافة بين القدمين، ومرحلة وقوع المقب على الأرض في كل خطوة، ومدى هز الطرفين العلويين وتناظرهما.

اضطراب التوازن في أثناء: الدوران نحو جانب، ثم نحو الجانب الأخر؛ والمشي والقدم وراء القدم walking . والمشي على ج-المقدرة على الوقوف من وضعة القرفصاء، والمشي على

العقبين heel walking، وعلى صدر القدمينball of the foot، وعلى صدر القدمينball of the foot،

ه- تحري علامة رومبرغ Romberg's sign.

۱- اختیارات آخری other examinations:

أ- الممود الفقاري spine:

وينتبه لوجود أي تشوه deformity أو إيلام بقرع السناسن .spina

وتفحص حركات الرقبة والقطن لتحري تحدد مؤلم
 في أي من حركاتهما.

♥ إن لزم ينتبه لأثر رفع الساق المدودة والمريض بوضع الاستلقاء (اختبار تمدد العصب الوركي sciatic stretch test)، أو أثر اختبار تمدد العصب الفخذي والمريض بوضعة الكب (اختبار تمدد العصب الفخذي المدال femoral stretch test).

ب- الجلد والمفاصل:

يتحرى ما يلى:

 شنوذات abnormalities جلدية (من تغيرات في نوعية الجلد، أو تصبغات شاذة، أو تغيرات أو تشوهات وعالية، أو قروح الاضطجاع bedsores، وغيرها).

● أورام سطحية أو عميقة.

● اعتلال مضاصل، كمضصل شاركو Charcot joint على سبيل المثال.

• كسور تلقائية spontaneous fractures

ج- الفحص السريري العام.

تحتل الاستقصاءات في تشخيص الأمراض العصبية مكاناً مهماً، ومع التطور الكبير في مجال هذه الفحوص فإن اللجوء إليها يجبأن يكون بعد وضع تشخيص تفريقي سريري اعتماداً على القصة المرضية وإجراء فحص طبي كاف.

الاستقصاءات الستخدمة في الأمراض المصبية:

تقسم الاستقصاءات المستخدمة في الأمراض العصبية إلى ثلاث مجموعات:

- ١- الفحوص المخبرية laboratory test.
- الاستقصاءات الشعاعية imaging investigations .
- اختبارات فيزيوثوجيا الأعصاب السريرية clinical اختبارات فيزيوثوجيا الأعصاب السريرية neurophysiology investigations

أولاً- الاستقصاءات المخبرية:

تُقيَّم نتائج هذه الفحوص في ضوء المشهد السريري العام. وعلى الطبيب أن يعرف حساسية الفحص ونوعيته ومخاطره وكلفته على المريض قبل أن يطلبه، كما يجب عليه أن يكون قادراً على تفسير النتائج، وسيُخص بالذكر فحص السائل الدماغي الشوكي، وهو من الاستقصاءات المخبرية الخاصة في الأمراض العصبية:

- بزل السائل الدماغي الشوكي cerebrospinal fluid - ١ (CSF):

ويجرى عادة من المنطقة القطنية، لذلك يسمى غالباً البزل القطني (lumbar puncture (LP) ويستطب في حالات؛

- ١- كشف الأخماج العصبية المركزية مثل التهاب السحايا
 والدماغ، وذلك لوضع التشخيص ولتقييم نجاعة العلاج.
- ٢- دراسة السائل الدماغي الشوكي في سياق الأمراض المزيلة للنخاعين مثل التصلب المتعدد (اللويحي) أو الثهابات النخاع الشوكي، وذلك بدراسة البروتين والحزم قليلة النسائل oligo clonal bands (OCB).
- ٣- يجرى البزل أحياناً في حالات الشك بنزف تحت
 عنكبوتي عندما يكون تصوير الدماغ القطمي سوياً.
 - إلانتقالات الورمية إلى السحايا.
- ٥- تباین ضغط س. د. ش: (یعد الضغط مرتفعاً إذا کان
 ٢٥ سم أو أكثر. ویعد منخفضاً إذا كان ١٣سم أو أقل).
- ١- ويستطب وسيلة علاجية لحقن أدوية داخل الكيس
 السحائى: ولا سيما فى سياق ابيضاضات الدم.

وهناك مضادات استطباب للبزل القطنى، أهمها:

 الشك بوجود افة كتلية داخل القحف: إذ قد يؤدي
 البزل القطئي في هذه الحالة إلى انفتاق الدماغ وموت المريض.

 ٢- وجود تشوه خلقي مثل قيلة نخاعية في مكان البزل أو خمج موضع مثل أخماج الجلد: عندها يجري البزل الرقبي أو عبر الصهريج.

٣- وجود اضطراب تخثر الدم: إذ قد يؤدي البزل إلى حدوث نزف في مكان إجرائه، ولذلك يجب هذا تصحيح الاضطراب إن أمكن قبل البزل.

3- وذمة حليمة العصب البصري ثنائية الجانب؛ وهذه الحالب؛ وهذه الحالة هي مضاد استطباب نسبي؛ إذ يمكن للطبيب المختص بالأمراض العصبية أحياناً أن يجري البزل القطئي في حالات خاصة بعد نفي وجود أفة كتلية داخل القحف بوساطة المرتان، وذلك في حالات ارتفاع الضغط داخل القحف الأولي أو ما يدعى الورم الدماغي الكاذب، ويكون البزل هنا تشخيصياً وعلاجياً في آن واحد.

مضاعفات اليزل:

١- فشل البزل: ويحدث بسبب عدم تعاون المريض أو عدم وضع الإبرة في مكانها الصحيح أو عدم وضع المريض بوضع صحيح أو بسبب البدانة أو تشوهات في العمود الفقري أو وجود ندبة عمل جراحي سابق في النطقة.

Y- البزل المعمى أو الرضي: إذ تدخل إبرة البزل هذا في وعاء دموي، فيؤدي ذلك إما إلى خروج الدم منها بدلاً من السائل الدماغي الشوكي: وإما إلى مزجه مع الدم مما يؤدي إلى نتائج مغلوطة: ولا سيما حين الشك بننزف تحت عنكبوتي.

٣- حُمج سحائي: ويحدث ذلك نادراً عند عدم الباع قواعد
 التعقيم الجيد في أثناء البزل.

الصداع بعد البزل: ويحدث أحياناً حين استخدام إبرة بزل ذات قطر واسع. ويوصى باستلشاء المريض وإعطائه مسكنات بسيطة أو مضادات التهاب لاستيروئيدية. وقد يستمر الصداع عدة أيام أو أسابيع، يزداد بالوقوف، ويزول بالاستلقاء.

ملاحظة: يجب التقيد بالأمور التالية:

- تدوين عملية البزل القطني في إضبارة المريض السريرية

وكيف تمت.

- الانتباه لتاريخ انتهاء صلاحية استعمال المخدر الموضعي قبل استخدامه.
- أخذ موافقة المريض أو ولي أمره على إجراء البـزل.
 سبقاً.
- يجب سؤال المريض عن حدوث سوابق تحسسية لمواد التعقيم المستخدمة (مثل البوفيدون) أو للمخدر الموضعي، وذلك قبل إجراء البزل.

٢- البخزع:

أ- خرعة الدماغ: تفيد في وضع تشخيص نسيجي دقيق في أورام الدماغ والتهابات الأوعية بالأورام الحبيبية وي أورام الدماغ والتهابات الأوعية بالأورام الحبيبية granulomatous angitis subacute sclerosing panencephalitis (sspe) المصلب الشامل progressive أو في اعتلال المادة البيضاء المترقي متعدد البؤره البادة البيضاء المترقي متعدد البؤرها وسي حسالات اعتلالات الدماغ الأسفنجية كمرض كرويتزفلد - جاكوب اعتلالات الدماغ الأسفنجية كمرض كرويتزفلد - جاكوب الخزعة المختصون بالجراء هذه الخزعة المحتبية.

ب- خزهة العضالات: تستخدم في تشخيص اعتلال
 العضلات كالحثول العضلية بأنواعها والتهابات العضلات
 وغيرها، ويمكن إجراؤها جراحياً أو بوساطة إبرة خاصة.

ج- خرَعة الأعصاب: تفيد أحياناً في اعتلالات الأعصاب المحالية.

ثنائيناً- استنقصناءات فينزينولنوجينا الأصصناب السريرية clinical neurophysiology:

۱ - تخطیط الدماغ الکهریائی EEG):

يكون النظم المسيطر في اليقظة في الأصحاء من نموذج موجات الفا (٨-١٢ هرتز)، وتشاهد على نحو أوضح في الناحية القفوية خاصة. وتضعف عند فتح المينين وتتمزز عند إغماضهما.

أما (موجات بيتا) - وهي من (١٣ هرتز وما فوق) - فتظهر عادة في مقدمة الرأس، وتكون أوضح لدى من يتماطى المهدئات.

كما أن هنالك موجات بطيئة بيتا (٤-٧ هرتز) ودلتا (١-٣ هرتز) لها شأن سريري، ويكون النظم بطيئاً غالباً في الأعمار المبكرة، وتزول هذه الموجات مع تقدم العمر.

يتم تسجيل موجات الدماغ بوساطة جهاز تخطيط الدماغ بوضع مسار electrodes في مواقع محددة سلفاً على سطح

فروة الرأس. وقد تستحدم في أثناء التخطيط مناورات سريرية لتعزيز التغيرات المرضية كفرط التهوية والتنبيه الضوئى بتواترات مختلفة.

فوائد تخطيط الدماغ يفيد في تشخيص بعض الأمراض (لكن التغيرات قد تكون غير نوعية)، لدلك فإن التغيرات الشاهدة موجهة للتشخيص، وليست واسمة شأن الحال في التهاب الدماغ بالهريس والصرع والاعتلالات الدماغية الاستقلابية والأفات الكتلية وبعض الأمراض الأخرى كالتهابات الدماغ الإسفنجية ونقص التروية. كما أنه يفيد في دراسة درجات الصحو عند الإنسان ولتشخيص حالات الوب الدماغي.

قد يكون التخطيط سوياً بين النوب الصرعية؛ فيركن لتخطيط دماغ مطول (مثلاً ٢٤ ساعة) مع تصوير ما يحدث بالقيديو video- EEG .

٧- التخطيط باستخدام الكمونات المحرضة (الثارة)
 evoked potentials

الكمونات المحرضة هي الإشارة الكهربائية التي يولدها الجهاز العصبي استجابة لمنيه حسي ويتم تضخيم هذا النشاط بالاستمانة بالحاسوب، فتعكس خللاً وظيفياً فقط، ولا توضع سبب الاضطراب.

وهناك عدة أنواع لتخطيط الكمونات الثارة منها:

1- تخطيط الكمونات بصرياً (VEP) ويتم التخطيط بإصدار منبهات ضوئية خاصة من جهاز الحاسوب باستخدام التنبيه الضوئي الومضي أو جهاز الحاسوب باستخدام التنبيه الضوئي الومضي أو باستخدام رقعة الشطرنج المتقلبة، وتسجل الموجات من الناحية القفوية بوساطة مسار موضوعة على فروة الرأس، ويُعتمد أساساً في هذا التخطيط على قياس التغيرات في ويُعتمد أساساً في هذا التخطيط على قياس التغيرات في موجة 1900، وهو يفيد في حالات التهاب المصب البصري خلف المقلة، وقد يكشف بؤرة صامتة في المحب البصري في سياق تشخيص التصلب المتعدد، كما يفيد في تمييز في سياق تشخيص التصلب المعدد، كما يفيد في تمييز حالات الهستبريا من الحالات المضوية في العمى، وهناك حالات المعدد من الأمراض الأخرى، تغيرات تحدث على (VEP) في المديد من الأمراض الأخرى، يُذكر منها انضفاطات العصب البصري واعتلالاته بسبب يُذكر منها انضفاطات العصب البصري واعتلالاته بسبب إقفاري أو بسبب نقص المقيتامينات أو بسبب سمي أو وراثي،

ب- تخطيط جنع العماغ بالكمونات المثارة سمعياً brainstem auditory evoked potentials (BAEP): تسجل الإشارات الصادرة عن العصب السمعي وجدع الدماغ بإصدار محرضات سمعية للمريض في كل أذن على حدة، ويقوم الجهاز بإصدار تنبيهات عديدة وأخذ متوسط لها.

يفيد هذا التخطيط في آفات العصب السمعي (أورام – التهابات – انصفاطات)؛ ولاسيما ورم العصب السمعي كما يعيد في تشخيص آفات جذع الدماغ التي قد تؤثر في الطرق السمعية كنزف جذع الدماغ واحتشاءات الجسر والبصلة وأورام تلك البقعة على سبيل المثال. ويكون التخطيط إيجابيا في نحو ٥٠٪ من مرض التصلب المتعدد، وقد يكون إيجابيا على الرغم من عدم وجود مظاهر سريرية تدل على أذية في جذع الدماغ، ويفيد أيضاً في حالات أخرى مثل حثل المادة البيضاء الكظري ويفيد أيضاً في حالات أخرى مثل حثل المادة البيضاء الكظري المناح والأطفال والمرضى غير المتعونين في تخطيط السمع العادي. ويجدر التنويه بأن التعاونين في تخطيط السمع العادي. ويجدر التنويه بأن النقل العصبي السمعي في جذع الدماغ. فقد يكون لدى النقل العصبي السمعي في جذع الدماغ. فقد يكون لدى الماب بالتصلب المتعدد تغيرات مرضية على تخطيط جذع الدماغ بالكمونات المثارة سمعياً ويكون سمعه سوياً.

ج- التخطيط باستخدام الكمونات المحرضة حسياً وجسنياً esomatosensory evoked potentials (SEP) ويعتمد على مبدأ تنبيه عصب محيطي كالعصب الناصف على سبيل المثال واستقبال الإشارة بمسار موضوعة على فروة الرأس وفوق العمود الفقري، وتعكس هذه الإشارة الإثارة التي تلتقط في الطريق من مكان التنبيه إلى مكان استقبال الإشارة؛ أي يفيد في دراسة النقل المركزي خاصة، وله شأن محدود في تشخيص الأفات البؤرية كالأورام والأدواء الأخرى.

د- المناطرة في أثناء المصليات الجراحية SEP- BAEP- بيكن استخدام -SEP- BAEP بيكن استخدام -SEP- BAEP بيكن استخدام -SEP للتراسة وظيفة النخاع الشوكي أو الدماغ في أثناء العمليات الجراحية المجراة عليها؛ لتنبيه المجراح على ما قد يطرأ عليها من خلل وظيفي في أثناء الجراحة لتفادي حدوث أذية دائمة. كجراحة الزاوية المسرية المخيخية على سبيل المثال.

۳- تخطيط المضارت الكهروالي electromyogram (EMG):

تجرى دراسة العضلات الهيكلية عند الشك بمرض عضلي، وغالباً ما يجرى تخطيط المضلات مع تخطيط الدماغ. ويتم التخطيط باستخدام إبرة خاصة تفرز في العضلة المراد دراستها، وتوصل الإبرة بجهاز التخطيط المحوسب. ويوساطة هذا التخطيط يمكن التفريق بين أذية العضل العصبية المنشأ والأذية العضلية الأولية المنشأ والأذية العضلي.

وتجدر الإشارة إلى أن تخطيط العضلات يتطلب تعاون المريض والفاحص.

3- قياس النقل العصبي (تخطيط الأعصاب الكهريائي):
يولد تنبيه الأعصاب كهربائياً سيالة عصبية تنتقل عبر
الأعصاب المختلطة والحسية والحركية ويشكل كمون فعل
مركب (compound muscle action potential (CMAP)، ويتم
التخطيط باستخدام جهاز هاسوب يقوم بقياس هده
الفعالية الكهربائية الناجمة عن التنبيه الكهربائي

تؤثر درجة حرارة الجلد في نتيجة التخطيط، ويتطلب هذا الفحص أيضاً تعاوناً جيداً من المريض حيث يتم تنبيه العصب من مكان معين واستقبال التنبيه وتسجيله من مكان آخر يحدده الطبيب المخطط، وتقاس المسافة بين النقطتين، ويقوم الجهاز بدراسة عدة معطيات منها، سرعة النقل وسعة الكمون المثار وغيرها، ويفيد هذا المفحص في اضطرابات الأعصاب بأنواعها سواء الرضية أم المرضية مثل اعتلالات الأعصاب السكرية والوراثية والانضفاطية وغيرها كما يفيد في وضع إنذار الحالة ومتابعة ما يطرأ عليها من تحسن أو

ثالثاً- التصوير الطبي:

ا- التصوير الشماعي البسيط للجمجمة والعمود الفقري plain X-rays of skull and spine:

تصوير الجمجمة الشعاعي البسيط فحص قديم وبسيط وغير باضع يفيد في حالات كسور الجمجمة وأمراض عظام الشحف كالأورام والنقائل، كما يفيد في إظهار تغيرات غير مباشرة في السرج التركي في حالات الأورام النخامية، ويفيد في أمراض الجيوب الأنفية. وقد يفيد تصوير العمود الفقري البسيط في حالات خلوع الفقرات وتحت خلوعها وكسورها والتهابات الفقرات وأورامها، وقد تجاوز الزمن هذا الفحص، وحل محله التصوير الحوسب.

r - التصوير الموري المتملمي الموسب tomography (CT scan)

يعتمد على التباين في امتصاص الأشعة للنسج المختلفة التي تدرس بوساطة الحاسوب، وقد تطورت أجهزة التصوير المقطعي مؤخراً، فأصبحت تعطي معلومات فائقة الدقة وغزيرة في وقت قصير جداً، وذلك بجهاز التصوير المقطعي متعدد الشرائح multislice CT. مع إعادة التشكيل الذي يمكن به أيضاً تصوير الأوعية دون اللجوء إلى قنطرة الشرايين. ويفيد التصوير المقطعي في حالات الشك بأفات تشكل

حيزاً في الدماغ أو السكتات الدماغية أو التهابات الدماغ وخراجاته كما يفيد في رضوض الرأس وتشوهات الدماغ وعظام الرأس الخلقية.

:magnetic resonance التصوير بالرنين المنطيسي imaging (MRI)

يتميز هذا التصوير باستخدام حقل مغنطيسي قوي بدلاً من الأشعة السينية كما أنه أكثر دقة من التصوير المقطعي المحوري المحوسب، ويعطي مقاطع سهمية وجانبية وإكليلية ودره دورت ويستطيع تمييز المادة البيضاء من الرمادية كما يمكن دراسة الأوعية الدماغية والجيوب الوريدية، ويعتمد التصوير على اهتزازات البروتونات حين تسليط حقل مغنطيسي عليها، وكلما زادت شدة هذا الحقل كانت الصورة أكثر وضوحاً، ويؤخذ على هذا النموذج من التصوير ما يلي:

أ- إنه أكثر كلفة من التصوير القطعي المحوسب.

ب- لا يمكن تصوير المرضى الذين يحملون في أجسامهم مواد معدنية تؤثر في الحقل المغنطيسي للجهاز مثل بعض أنواع الدسامات الصنعية القلبية أو الأجسام المعدنية الأخرى أو الناظمة القلبية معددهم.

ج- صعوبة تصوير المرضى الموضوعين على أجهزة التنفس الاعتبادية القابلة للتمغنط.

د- يحتاج إلى تعاون شديد من المريض للبقاء ساكناً في أثناء التصوير، فهناك صعوبة في تصوير المرضى الذين لديهم حركات لا إرادية أو الذين لديهم رهاب من الأماكن المغلقة أو الذين لا يستطيعون الاستلقاء على الظهر من دون حراك لفترة كافية للتصوير، كما أن صغر فوهة الجهاز تحول دون دخول المرضى البدينين، ويتميز هذا النموذج من التصوير- إذا ما قورن بالتصوير المقطعي المحوسب بما يلى:

(١)- حالات السكتة الدماغية (النزفية والإقفارية):

 يمكن لهذا الجهاز كشف الاحتشاء الدماغي بعد ساعات قليلة من الإصابة مقارنة بالتصوير المقطعي الذي قد لا يكشف الاحتشاء قبل ٢٤-٨٤ ساعة.

كما أن المرنان يستطيع كشف الأفات صغيرة الحجم أو المتوضعة في الحفرة الخلفية في حين يصعب ذلك في التصوير المقطعي.

 ■ يفضل التصوير المقطعي في المراحل الحادة من النزف الدماغي لصعوبة كشف المرنان أحياناً النزوف الصغيرة والنزف تحت العنكبوتي أو التفريق بين النزف والاحتشاء الباكر.

ويفيد المرنان في كشف التشوهات الوعائية أكثر من
 التصوير المقطعي؛ لكن تصوير الأوعية ضروري لدراسة معالما التشريحية بالتفصيل.

(٣)- الأورام؛ يفيد كلا المرنان وجهاز التصوير المقطعي في كشف الأورام؛ لكن يتفوق المرنان بسبب قدرته على كشف الأورام في الحفرة الخلفية؛ ولاسيما أورام العصب السمعي بسبب عدم تأثره بتشويش العظام للصورة كما في التصوير المقطعي؛ ولكن يستطيع كلا الجهارين كشف التغيرات للرافقة للورم مثل الوذمة وانزياح الخط المتوسط، بيد أن الرنان يعطي معلومات أكثر دقة ووضوحاً؛ ويخفق كلاهما في وضع تشخيص مؤكد لطبيعة الورم النسيجي، ويتضوق المرنان في أورام النخامي أيضاً.

 (٣)-العته: يفيد المرنان وجهاز التصوير المقطعي في كشف الحالات القابلة للعلاج في العته؛ لكن المرنان أكثر دقة: إذ يتفوق على الأجهزة الأخرى بتمكنه من دراسة المادة البيضاء.

(3)- الرضوض؛ يفضل استخدام التصوير المقطعي في المرحلة الأولى التالية لرضوض الرأس؛ لأنه يظهر النزوف بشكل أفضل، ويستطيع كشف الشظايا العظمية الصدفيرة وكسور الجمجمة على نحو مبكر، كما أن الوقت اللازم للتصوير أقصر؛ ولا سيما في التصوير المقطمي المتعدد الشرائح، أما المرنان فيكون أفضل لدراسة آفات النخاع الشوكي من التصوير المقطعي.

(ه)- التصلب المتعدد (اللويحي): يستطيع المرنان كشف التغيرات الموجودة في الدماغ والنخاع الشوكي في الوقت الذي يكون المتصوير المقطعي فيه سلبياً، ويجب تذكر أن تغيرات التصلب اللويحي تشبه تغيرات نقص التروية الدماغية، فيحتاج الأمر إلى حقن مواد تباين وإلى معلومات سريرية للتغريق بينهما.

(٦)-الأخماج المصبية: المرنان أكثر حساسية من التصوير المقطعي في كشف وذمة المادة البيضاء التي ترافق التهاب الدماغ كما يستطيع كشف تغيرات التهاب الدماغ الأخرى الموضعة والخراجات على نحو أفضل من التصوير المقطعي.

4- التصوير الطيفي بالرئان (MRS) MR spectroscopy. يستخدم في المراكز الكبيرة لدراسة التغيرات الكيميائية في الأنسجة، فاستخدام التصوير الطيفي بالبروتونات (IH-MRD) يفيد لكشف مستويات N-acetylaspartate (في العصبونات حصراً) أو creatinine /choline واللاكتات في (العصبونات والخلايا النبقية)، وقد يدل التغير الاستقلابي في بقعة دماغية مؤوفة على سببها الباتولوجي.

ه- تصوير الأوعية:

يستخدم بأنواعه المختلفة في آفات الأوعية العماغية وتشوهاتها وأدوائها. وللتصوير الوعائى عدة نماذج، منها:

1- تصوير الأوعية الشعاعي بالطرح الرقمي عبر القنطرة digital subtraction angiography: تتميز هذه الطريقة بأنها تزيد من وضوح صور الشرايين الدماغية؛ لأنها تحنف من خلفية الصور الأجزاء الموجودة حول الأوعية كالعظام والنسج الأخرى والتي غالباً ما تسبب تشوشاً في الطرق القديمة للتصوير، ويتم حقن مادة تباين عبر قنطرة الشريان الفخذي غالباً وصولاً إلى الشريان الأبهري ومن ثم للشرايين في العنق فالدماغ، ولهذا التصوير مخاطر قليلة، منها السكتة الإقضارية والنزف في مكان دخول القنطرة، والتحسس من المادة التباينية contrast.

استطباباته

- (١)- لكشف أمهات الدم الشريانية والتشوهات الشريانية الوريدية والنواسير الشريانية وخاصة في حالات النزف الدماغي والنزف تحت المنكبوتية، وقد يركن لهذا التصوير في إصمام بعض أمهات الدم.
 - (٢)- خثار الجيوب الوريدية.
- (٣)- دراسة أوعية الأفات التي تشغل حيراً من الدماغ: ولاسيما الأورام السحائية، وذلك في سياق تحضير المريض للجراحة الأنسب لجراحة الورم. وتصغير حجم هذه الأورام بالإصمام قبل الجراحة.
- ب- تصوير الأوهية المقطعي المتعدد الشرائح cr angiography ويستخدم جهاز تصوير مقطعي متعدد الشرائح ذو سرعة فائقة تؤخذ جهاز تصوير مقطعي متعدد الشرائح ذو سرعة فائقة تؤخذ بها مقاطع متعددة في زمن قصير جداً. ويمكن بوساطتها إظهار الشرايين الدماغية داخل القحف وخارجه بوضوح عال وزمن قصير ودون الحاجة إلى القنطرة، ويتطلب الأمر حقن مادة التباين وريدياً فقط.
- ج- تصوير الأوهية بالرنين المفنطيسي:magnetic ج- تصوير الأوهية بالرنين المفنطيسي:resonance angiography (MRA) خواص الدم الفيزيائية التي تعطيه القدرة على التباين contrast: إذ يدرس الجهاز سرعة جريان الدم وزمن الاسترخاء وتأثير اضطراب جريان الدم في البقعة المؤوفة.

تفيد هذه الطريقة في إظهار الشرايين السباتية والأجزاء الدانية من الشرايين الدماغية داخل القحف والتي تتمتع بجريان سريع نسبياً : ودلك لكشف التقيرات العصيدية الكبيرة والتضيقات إلا أن وضوح الصورة يبقى أدنى من

التصوير الوعائي متعدد الشرائح. يصيد هذا النموذج في التصوير في تشخيص خثارات الجيوب الوريدية، وقد يكشف بعض التشوهات الوعائية وأمهات الدم أكبر من ٣ مم.

:ultrasonography التخطيط الصدوي

أدخل استخدام هذه الطريقة في تشخيص الأمراض العصبية منذ أكثر من ربع قرن، وقد تطورت الأجهزة خلال هذه الفترة على نحو ملحوظ؛ لأنه فحص بسيط، غير باضع، وكلفته نسبياً قليلة مقارنة بالفحوس الأخرى كالتصوير بالمرنان أو تصوير الشرابين بالحذف الرقمي، كما يمكن إجراؤه والمريض في سريره، ولا يتطلب حقن مواد ظليلة، وهو غير مؤلم، ويمكن إجراؤه في العيادات ولا حاجة إلى البقاء في المستشفى، ويعطى معلومات جيدة عن سرعة جريان الدم في الوعاء الدموي المدروس وعن التغيرات التي تطرأ على جدران الوعاء (تضيقات، ثخن، خثرة)؛ ولكنه يتأثر بعوامل شخصية (كخبرة الطبيب الفاحص، وتعاون المريض) وعوامل فنية (جودة السبار الستخدم وملاءمته للضحص المطلوب، والجهاز الستخدم، ووجود تكلسات شديدة في جدار الشريان، أو وجود عائق مثل ورم أو ما شابه في الرقبة). ويعتمد الجهاز على إصدار أمواج صوتية؛ لكنها بتواتر أعلى من قدرة الأذن البشرية على السمع، وهناك نموذجان رئيسيان يستخدمان في الأمراض المصبية:

أ- التخطيط المزدوج (المضاعف) لشرايين المنق duplex التخطيط المزدوج (المضاعف) لشرايين المنق ultrasonography of cervical vessels: وبه تدرس حالة الأوعية وسرعة جريان الدم فيها (ولهذا سُميّ بالمزدوج)؛ ولكنه يمتمد على مهارة الفاحص وخبرته.

ب- العويفر عبر القحف (TCD) transcranial Doppler (TCD) غالباً، وله يستعمل مسبار ذو تواتر منخفض نحو (2-MHZ) غالباً، وله قدرة يستطيع سبر أعماق الدماغ قد تعمل إلى ١٧سم، وتستخدم ثلاث نوافذ أساسية لعبور الموجات عبر القحف، وهي:

- (١)-النافذة الصدغية: لدراسة الشريان المخي المتوسط والشريانين المخيين الخلفيين.
- (۲)-النافذة القفوية: وتفيد هذه النافذة من وجود الثقبة العظمى لدراسة الشريان الفقاري وأجزاء من الشريان القاعدي.
- (٣)- النافئة العينية (الحجاجية): وتستخدم لدراسة الشريان العيني والْمُتُعب السباتيcarotid siphon.

وهذا الفحص بسيط ورخيص نسبياً وغير باضع وغير مؤلم ويعطى معلومات مفيدة عن الشرايين داخل الدماغ:

ولاسيما في حالات تصلب الشرايين وتشنج الأوعية التالي للنزف تحت المنكبوتي، وتضيقات الشرايين الدماغية أو خثراتها وفي حالات ارتفاع الضغط داخل القحف، ويفيد بمفرده في وضع تشخيص الموت الدماغي، كما يستخدم أيضاً في أثناء الجراحة على الشرايين السباتية لكشف التغيرات الحادثة في دوران الدم في الدماغ في أثناء الجراحة كما يستخدم في الأطفال أحياناً لدراسة تغيرات النسيج للدماغي؛ ولاسيما النزف الدماغي.

۷- التصوير (التفرس) بالنظائر المشعة radioisotope - التصوير (التفرس) بالنظائر المشعة brain scan

أ- التعبويار (التغارس) المقطعي بالإصدار positron emission tomography (PET) scan : يعطي هذا النموذج من التصوير الطبي معلومات عن النشاط الاستقلابي للخلايا العصبية؛ باستخدام مواد كيميائية مشعة تصدر البوزيترونات، فيقوم الجهاز بالتقاطها. ويفيد هذا النموذج من التصويار في الحالات التالية.

دراسة الحالات المرشحة للعلاج جراحياً.

تفيد أحياناً في حالات المته بالتفريق بين داء الزهايمر والمته الناجم عن احتشاءات متعددة:

- إذ ينقص في الحالة الأولى استقلاب الفلوكوز، وبالتالي
 تركيز الفلوكوز المرتبط بالفلور الشع في الفصين الصدغيين
 في حين تكون الإصابة بحالات العته الوصائي المنشأ غير
 متناظرة، وتشمل مناطق تحت القشرة أيضاً.
- حالات السكتة الإقفارية؛ إذ تميز منطقة التنخر
 الخلوي المركزية من مناطق نقص التروية العكوس.
- التفريق بين النكس الورمي الخبيث تلو الاستئصال
 الجراحي وما يشبهه ويين التنخر أو التدبق بعد العالجة الشعاعية.
- التضريق بين داء باركنسون والشلل هوق النوى supranuclear palsy المترقى.
 - الأمراض النفسائية والمقلية كالفصام وغيرها.
- داء هنئتفتون الرقصي حيث ينقص استقلاب السكر
 في النواة المنتبة caudate.

ومما يؤخذ على هذا الفحص أنه باهظ الكلفة، وأنه قليل التوافر: ولاسيما في البلدان النامية كما يحتاج الأمر إلى مصدر قريب التصنيع وتوافر النظائر المشعة؛ إضافة إلى مخاطر التعرض للإشعاعات.

ب- التصوير (التفرس) المقطعي بإصدار الفوتونات

الأحادية (تغريسة الـ SPECT : يتضمن حقن أو استنشاق مواد computed tomography: يتضمن حقن أو استنشاق مواد كيميائية تحوي نظائر مشعة قابلة لإصدار فوتونات أحادية، ويستخدم لدراسة تغيرات الشروية الدماغية وتوزع (المستقلبات) التي يراد دراستها : كما يفيد في حالات تغيرات الاستقلاب الموضعية. وهذا الفحص أقل كلفة من التصوير ب PET إلا أنه مازال نادر الشيوع.

cisternography مسوير الصهاريج

يستخدم في تشخيص حالات موه الرأس سوي المنفط يستخدم في تشخيص حالات (NPH) حيث يتم حقن مادة مشعة داخل الصهريج، فتمتزج بالسائل الدماغي الشوكي، ومن ثم يراقب امتصاصها لمدة ٣ أيام. لا تدخل المادة المشعة البطينات في الحالات السوية، بل تتجمع على قبة الدماغ، وتخرج من دوران السائل الدماغي الشوكي بمدة ٢٤-٢٤ ساعة، وتبقى في حين تدخل هنه المادة البطينات خلال ٢٤ ساعة، وتبقى هناك مدة ٨٥-٢٧ ساعة في حالات الـ(NPH)؛ مما يدل على حدوث الامتصاص عبر البطانة المصبية للبطينات. ولكن هذا التصوير يكون إيجابياً أيضاً في مرض Binswanger وهذا الدماغي الوعائي المترافق وارتفاع الضغط الشرياني. وهذا الاختبار باضع ومكلف مع التعرض لمواد مشعة؛ ومع ذلك فإن هذا الاختبار بمضرده ليس كافياً لتأكيد

رابعاً- الخزعات:

ا- خزمة المضل muscle biopsy:

أ- تغيد دراسة خزعة النسيج العضلي في التضريق بين الأسباب المضلية المنشأ والأسباب المصبية المنشأ المسببة للضعف المضلى.

ب-وتفيد دراسة المضلة لتأكيد تشخيص الألتهابات المضلية.

ج- قد تضاف صبغات خاصة لتشخيص الأنواع المختلفة من أمراض العضلات الاستقلابية والوراثية وغيرها، كدراسة الديستروفين في حثل دوشن Duchenne.

4- قد تظهر الدراسة النسيجية تغيرات مرضية في
 الحالات التي يكون فيها تخطيط المضلات سلبياً أو غير
 أكيد. كما قد يكشف التخطيط حالات تكون الخزعة فيها
 سليمة، وهكذا يكمل كل فحص الفحص الآخر.

nerve biopsy خزعة الأعصاب -

خزعة الأعصاب ليست ضرورية لوضع تشخيص اعتلال الأعصاب المحيطي. لكنها قد تغيد في المساعدة على تحديد

سبب هذا الاعتلال؛ ولا سيما الاستقلابي منها "كداء فابري" Fabry's disease أو في الارتشاحات الورمية، وتجري الخزعة على الأعصاب السهلة المنال كالعصب الربلي.

٣- خزعة الدماغ الموجهة stereotactic brain biopsy:

تجرى باستخدام جهاز خاص يوضع على رأس المريض، ويوصل بحاسوب يحدد مكان كل من رأس الإبرة والورم، ولا تجرى في بعص البقع الدماغية كجذع الدماغ ويقعة بروكا والحركة. وتفيد الخزعة في التشخيص النسيجي للأورام الأولية والثانوية والتهابات الدماغ. كما تفيد لتشخيص الأمراض النادرة مثل اعتلالات الدماغ الإسفنجية كداء (Creutzfeldt- Jakob disease).

ومن المخاطر في هذه الدراسة حدوث خمج أو ترّف أو توب مترعية.

arterial biopsy: - خزعة الشريان

تجرى خاصة حين الشك بالتهاب الشرابين ذي الخلايا المرطلة giant cell arteritis، ويجب الانتباه أن التغيرات النسيجية المرضية قد تكون بقعية، ولا تشمل الشريان بكامله، وعلى ذلك؛ فإن سلبية الخزعة لا تنفي التشخيص السريري.

خسامسساً- دراسية السنسوم المستسعدة الأغسراض polysomnographic study (PSG)

تدرس في هذا الاختبار عدة أمور في وقت واحد، وتُقيم درجات النوم والصحو، وتدرس حالة التنفس وحالة القلب والدوران وحركات الجسم في أثناء فترة النوم. ويجري أيضاً تخطيط دماغ كهريائي (EEG) وتخطيط عضلات كهريائي وتخطيط حركات المين. كما تراقب حالة التنفس والدوران وجريان الهواء عبر الأنف ونسبة إشباع الأكسجين، وتراقب فعالية المضلات في الأطراف وجدار الصدر، وقد يقاس الضغط داخل الصدر بوضع بالون في الريء.

تجري هذه الدراسة عادةً في اثناء نوم ليلة كاملة في مخبر النوم، ولا يجوز إجراؤها في فترة نوم قصيرة نهاراً؛ فريما لا تحدث في هذه الفترة حركات المين السريعة (REM) التي تحدث فيها معظم حالات توقف التنفس.

استطبابات دراسة النوم متعددة الأغراض PSG:

- اضطرابات التنفس المرتبطة بالنوم مثل توقف التنفس النومي.
- ٢- مراقبة الضغط الإيجابي المستمر (CPAP) في اضطرابات التنفس المرتبطة بالنوم.
- ٣- تقييم المريض المصاب بالشخير قبل إجراء جراحة

تصنيعية على اللهاة وشراع الحنك (UPP).

٤- تقييم نتائج العلاج في متلازمة توقف التنسس
 obstructive sleep apnea (OSA)

 ه- تشخيص اضطرابات السلوك التي تحدث في أثناء حركات العين السريعة (REM).

 ١٤رضى الندن يشك فيهم بحدوث نوبات صرعية في أثناء النوم.

- ٧- حالات الأرق التي لا تستجيب للعلاجات المتادة.
- ٨- حالات الندم الانتيابي، وفرط النوم النهاري narcolepsy.
- ٩- اضطرابات النوم التي قد تكون غير نموذجية أو پرافقها
 سلوك مرضى قد يكون عنيفاً أو مؤذياً للمريض وللآخرين.
- ١٠- المرضى النين يحدث لديهم نقص وزن أو زيادة وزن شديدة بعد وضعهم على نظام تنفس (CPAP).

سادساً - قياس الممليات النفسانية psychometrics:

دانتم علم النفس المصبي السريس علم النفس المصبي السريس المصبي السلوك neuropsychology بدراسة الدماغ وعلاقته بالسلوك والاستعراف (المعرفة) cognition ولا يكون تقييم المريض العصبي تاماً إلا بدراسة وظائف الدماغ العليا من ذاكرة وانتباه ولغة وغيرها، ويفيد قياس العمليات النفسانية في:

۱- دعم التشخيص السريري المعتمد على القصدة والفحص العصبي واستخدام وسائل الاستقصاءات الأخرى؛ ولاسيما في المرضى المصابين باضطرابات سلوكية أو (استعرافية) أو تغوية كما في المسابين بالعته واضطرابات الكلام وأمراض الفص الجبهى وغيرها.

 ٢- معرفة أسباب هذه الأضطرابات (أسباب عصبية، أسباب نفسية، خلل في التعليم أو التثقيف ...إلخ).

٣- التنبؤ أو وضع إنذار للمستقبل لعرفة احتمال تحسين
 الريض وظيفياً في المستقبل.

 المساعدة على تقييم حالة تطور المريض النفسية والاستمرافية والسلوكية وفق العلاج المقدم من الطبيب الاختصاصي بالأمراض العصبية دوائياً كان أم جراحياً.

 الساعدة على تحديد مكان الإصابة تشريحياً في المصابين بالاضطرابات (الاستعرافية) أو السلوكية لتحديد مكان توضع الاصابة في الفص الجبهي أو الصدغي مثلاً في المصابين بالعته.

٩- مساعدة الاختصاصي بالأمراض العصبية على اتخاذ القرارات المناسبة فيما يتعلق بقدرات المريض الوطيفية (كقدرته على اتخاذ قرارات مالية، وقدرته على العيش على نحو مستقل، وقدرته على قيادة السيارة، وإمكان عودته إلى

العمل وحاجته إلى تعديلات في ظروف عمله وفق التغيرات الاستعرافية أو السلوكية التي طرأت عليه كحالة مريض أصيب بسكتة دماغية أدت إلى حبسة تعبيرية: وكان عمله مدرساً).

تشمل قياس العمليات النفسانية مراجعة إضبارة المريض من قصة وفحص سريري واختبارات تشخيصية وتقييم حالته النفسية والاستعرافية والسلوكية ووضع تشخيص لهذه المحالة وإعطاء التعليمات حول العلاج والإندار وإعادة التأهيل، ويتضمن ذلك أيضاً دراسة وضع المريض التعليمي وطفولته وأمراضه السابقة العضوية وقدراته وإنجازاته في العمل والمجتمع وعلاقاته مع الأخرين وقدرته على إنجاز أعماله اليومية، ويتضمن ذلك معلومات تؤخذ من أهل المريض أو زملائه في العمل أو أصدقائه. وتستخدم لقياس العمليات النفسانية مجموعة من الاختبارات النفسانية وتشمل والاحتبارات النفسانية ويعطى المريض درجات تناسب هذه الاختبارات اسئلة معينة، ويعطى المريض درجات تناسب إصابته، وتؤخذ بالحسبان العوامل الشخصية من عمر وشقافة وجنس وغيرها في تفسير النتائج.

سابعاً- النراسة البولية الديناميكية (الحركية)
urodynamic studies

يجريها الأطباء المختصون بأمراض جهاز البول. وتشمل

الدراسة وظيفة الجهاز البولي السفلي، كقياسات معدل جريان البول وحجم الثمالة البولية مع تخطيط المثانة جريان البول وحجم الثمالة البولية مع تخطيط المثانة المثانة مع مراقبة بالفيديو cystometry video وقياسات ضغط المثانة مع مراقبة بالفيديو وsystometry video وقياسات ضغط الإحليل ودراسة الفيزيولوجيا العصبية لعضلات قاع الحوض معيناً من تجاوب المريض مع الفاحص، ويشمل وضع قنطرة بولية وأخرى في المستقيم لقياس الضغط داخل البطن، ويفيد تخطيط عضلات المصرة البولية في أثناء التبول مثلاً في تشخيص حالات مرضية مثل خلل التأزر بين عضلات المثانة وعضلة المصرة addition ويفيد تخطيط عضلات الحوض في تعرف حالات إزالة تخطيط عضلات قاع الحوض في تعرف حالات إزالة التعصيب وعودة التعصيب التي تحدث في عدد من الأمراض العصبية.

وتستطب هذه الدراسة في حالات المثانة العصبية، وعدم استمساك المصرة البولية، وصعوبة التبول، وغيرها التي قد تشاهد في سياق الأمراض العصبية كالتصلب المتعدد وآفات النخاع الشوكي والسكتات الدماغية وضمور الأجهزة المتعدد (MSA).

أولاً- الثلامح البارزة في السيرة الرضية:

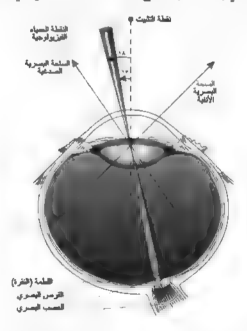
تسبب الاضطرابات التي تصيب عضلات العين، أو الأعصاب القحفية أو السبيل البصري أو الحركي للعينين طيضاً واسعاً من الأعراض والعلامات، ولما كان المسار التشريحي للأعصاب العينية طويلاً نسبياً في الدماغ وجذع الدماغ كانت للعلامات العينية العصبية أهمية كبيرة في تحديد التوضع التشريحي للأمراض العصبية، وهي تسهم كذلك في التشخيص المحتمل، غالباً ما تشمل الأعراض الرؤية (اضطرابات السبيل البصري)، أو حركة العينين (اضطرابات السبيل المحرك)، أو حركة العينين

١- تشريح السبيل البصري:

أ- المنتقبلات البصرية:

تستقبل الجملة العصبية العلومات البصرية حين يقع خيال الضوء المنعكس من عدسة العين على الشبكية في القطب الخلفي لكرة العين (الشكل).

ينقلب هذا الخيال بضعل العدسة على المحور الأفقي والشاقولي (الشكل؟). ويقع مركز الحقل البصري في النقرة

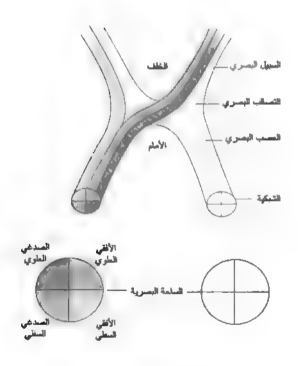


الشكل (١): تمثيل الساحة البصرية على مستوى الشبكية. نقطة التثبيت تقع على اللطخة والبقعة العمياء في مركز القرص البصري، والنصف الصدغي من الساحة على الناحية الأنفية من الشبكية، والنصف الأنفي من الساحة على الناحية الصدغية من الشبكية.

fovea حيث تكون حساسية المستقبلات البصرية في الشبكية على أشدها . وفي الشبكية تحول الخلايا المستقبلة للضوء (العصبي والمخاريط) الخيال المستلم إلى نبضة عصبية تنتقل عبر الشبكية إلى العصب البصري optic nerve.

ب- السبيل البصري الحيطى:

يحوي كل عصب بصري الياقاً من عبن واحدة، ولكن الألياف الأنفية (الإنسية) - التي تنقل معلومات من المجال المسخي (الوحشي) - تتقاطع في التصالبة البصرية المسخة chiasm مع الألياف المماثلة الآتية من الجهة المقابلة، وينجم عن ذلك أن كل سبيل بصري (OT) optic tract (OT) يحوي أليافا من نصفي المجال البصري لكلتا العينين، ويسبب هذا الترتيب فإن الأفات قبل التصالب (العصب البصري) تصيب الرؤية في العين الموافقة، في حين تسبب الأفات خلف التصالب (السبيل والتشعع) خللاً متوافقاً في النصف المقابل



الشكل (٣) تمثيل الساحة البصرية على مستوى المصب البصري ON، التصالب OC، والسييل OT. أرياع الساحة أشير إليها بـ T (الصدغي العلوي)، TT (الصدغي السفلي)، SN (الأنفي العلوي)، IN (الأنفي العلوي)،

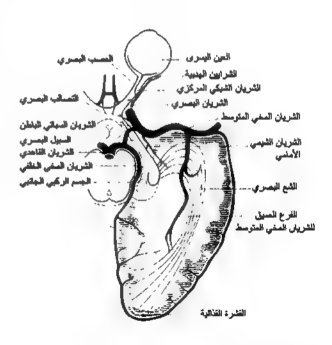
للمجال البصري في كلتا المينين.

ج- السبيل البصري المركزي:

ينتهي السبيل البصري (OT) في الجسم الركبي الوحشي
ينتهي السبيل البصري (OT) في الجسم الركبي الوحشي
optic (المنطقة المنسعة البصري (الشع البصري) radiations
radiations لتوصلها إلى قشر الفص القذالي الأساسي
(المنطقة ۱۷) والمساعد (المنطقة ۱۹۹۸). تتصل بعض الألياف
بنواة الزوج القحفي الثالث لتسهم في القوس الانعكاسية
لتضاعل البؤيؤ، وهناك الياف أخرى تتممل بالأكيمات
لتضاعل البؤيؤ، وهناك الياف أخرى تتممل بالأكيمات
تنظيم حركة العينين والرأس؛ لذا فإن آفات السبيل البصري
قبل الجسم الركبي الوحشي يرافقها غياب منعكس الضياء،

د- التروية الدموية:

السبيل البصري يرويه الشريان العيني (PCA) (الشكل؟). والمخي المتوسط (MCA) والمخي الخلفي (PCA) (الشكل؟). (١)- الشبكية: يرويها الشريان الشبكي المركزي، وهو فرع من الشريان العيني (فرع السباتي الباطن). ينقسم الشريان الشبكي إلى فرع علوي (يؤدي السداده إلى عمى تصفي سفلي)، وفرع سفلي (يؤدي السداده إلى عمى نصفي علوي). (٢)- العصب البصري، يرويه على نحو أساسي الشريان العيني. تسبب آفته عمى العين الموافقة.



الشكل (٣) الثروية الشريانية للسبيل البصري، موضحة من الأسفل.

(٣)-التشمع البصري: ترويه فروع الشريان المخي الخلفي.
 تؤدى آفته إلى عمى نصفى متوافق مقابل.

(3)- القشر البصري الأساسي، يرويه أساساً المخي الخلفي. تسبب أفته عمى نصفياً متوافقاً مقابلاً، لكنه يعف عن اللطخة؛ لأن مكان تمثيلها في القشر يُروَى من كلا الشريانين المخي المتوسط والخلفي، وتؤدي آفة أعلى الشريان القاعدي إلى عمى قشرى كامل، وقد يعف عن اللطخة.

۲- تشريح الجهاز المرك للمين ocular motor system:
 أ- عضلات المين الخارجية:

تتحرك العينان بست عضلات لكل منهما (الشكل؛).
وتتشارك هذه العضلات لتحرك العينين في ستة اتجاهات
أساسية (إنسي، وحشي، علوي، سفلي، التقريب، التبعيد)
(الشكل؛-ب) توافق عمل هذه المضلات وتعاكسها. في أثناء
الراحة تُبقي العضلات العينين في الوضع البدئي (النظر إلى
الأمام)، وإذا اضطرب عمل أي من هذه العضلات، فإن العين
تعجز عن التحرك بجهة هذه العضلة (شلل عيني)، وقد
تنحرف العين للجهة المقابلة بفعل المضلة الماكسة. وينجم
عن إصابة أي من عضالات العين رؤية مزدوجة (شفع diplopia).

ب- الأعصاب القحفية:

تتعصب عضلات العين بالعصب المحرك العيني (III) والرابع (IV) والسادس (VI)، وتحدث آفة كل عصب مظهراً مميزاً لشكل العين يساعد على تشخيص الإصابة، وكما سبق فإن مسير هذه الأعصاب من جذع الدماغ إلى كرة العين يمر عبر مسافة طويلة ويعرضها لأنواع عديدة من الأذيات.

(١)- العصب الثالث: المحرك الميني يعصب المستقيمة الإنسية والعلوية والسفلية، إضافة إلى المنحرفة السفلية ورافعة الجفن العلوية. كما يحوي الألياف اللاودية (نظيرة الودية) المسؤولة عن تقبض الحدقة. تؤدي إصابة العصب على نحو تام إلى شلل حركة العين وأخذ وضعية التبعيد مع انسدال الجفن وتوسع الحدقة.

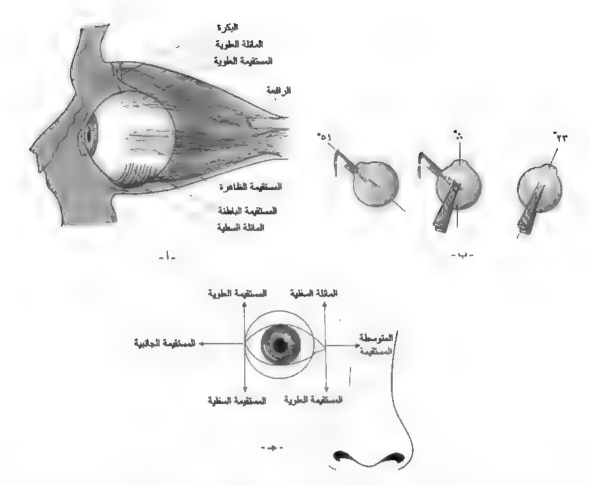
(٢)- المصب الرابع: يمصب المنحرفة العلوية، وتسبب أفته خلل النظر إلى الأسفل بوضعية التقريب.

(٣)- العصب السادس: يعصب المستقيمة الوحشية.
 وتسبب آفته خلل النظر إلى الوحشي.

ج- نوى الأعصاب القحفية:

تتوضع نواة العصب المحرك العيني والعصب الرابع في الناحية الظهرية للدماغ المتوسط أمام قناة سلفيوس، أما نواة العصب السادس فتقع في الحدية.

(١)- نواة العصب المحرك العيني: تعصب عضلات العين



الشكل (٤) أ- منشأ المضلات الخارجية للعين اليمني ومرتكزها . ب- ترسيم فظهر العين اليمني من الأعلى في الوضع البدئي (الشكل الأوسط)، وتبدو فيه زاوية ارتكاز المضلة المستقيمة العلوية والسفلية والمنحرفة العلوية والسعلية . حين تتجه العين إلى اليمين يمكن فحص المستقيمة العلوية والسفلية بوصفها رافعة وخافضة للمقلة (الشكل الأيمى)، وبالنظر للأيسر يمكن فحص المتحرفتين دوسفها رافعة وخافضة للمقلة كما هو موضح بالشكل ج. ج- الاتجاهات الأساسية السثة للحملقة والمستعملة في فحص وظائف عضلات المين الخارجية.

الموافقة، إضافة إلى المستقيمة العلوية ورافعة الجفن العلوية للعميب مزدوج). وهكذا فإن إصابة العصب الثالث إذا رافقها انسدال جفن مقابل أو إصابة المستقيمة العلوية في العين الأخرى فهذا يعني أن الإصابة في النواة. (٢)- نواة السادس، قد تؤثر إصابتها في العصب السابع أيضاً لتجاور النواتين، وقد تسبب خزل الحملقة لجهة الأفة - لقرب مركز الحملقة الأفقية في الجسر- أو اضطراب وعي الإصابة التشكلات الشبكية الصاعدة.

د- التحكم من الراكز فوق النوي:

هذه الراكز مسؤولة عن حركة العينين المتقارنة conjugate أو المتقاربة

(١)- مركز الحملقة في جدّع الدماغ: يقع مركز الحملقة الأفقية في الحدبة، ويتم التحكم به إرادياً بألياف نازلة من القشر الدماغي القابل (الشكلة)، وتسبب آفة هذا المركز انحراف

المينين إلى الجهة المقابلة (جهة الخزل الشقي إن وجد).

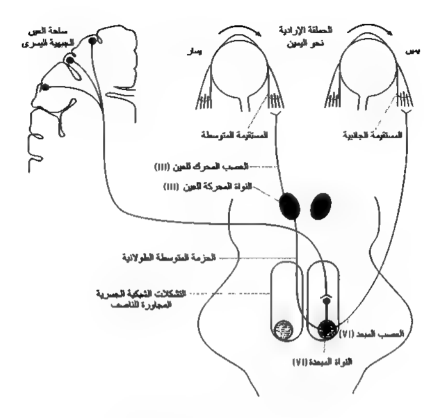
(٢)- المراكز القشرية: تتلقى مراكز الحدبة للحملقة الأفقية أليافاً من القشر الجبهي الماكس تنظم حركة العينين الإرادية السريعة saccades (لتركيز صورة الهدف على اللطخة بسرعة)، واللا إرادية (كالطور السريع للرأرأة والنوم)؛ واليافاً من الناحية القذالية الجدارية الموافقة التي تنظم الحركة البطيئة للمين pursuits، وهي التي تساعد على إبقاء صورة هدف متحرك على اللطخة.

تسبب إصابة القشر الجبهي انحراف العينين إلى جهة الأفة (عكس جهة الخزل الشقي)، أما الأفة المخرشة (كالصرع) فتسبب انحراف العينين إلى عكس جهة الأفة.

ثانياً- القصة السريرية:

١- طبيعة الشكوي:

الخطوة الأولى في تقويم الاضطرابات العينية العصبية



(الشكل (٥): السبيل المصبى النظم للحملقة الأفقية

هي الحصول على وصف واضح للشكوى. غالباً ما تكون الأعراض مبهمة مثل تشوش الرؤية، وهنه وحدها قلما توجه إلى تشخيص محدد؛ لذا يجب محاولة تحديد ما يعنيه الريض تماماً، هل هو نقص في حدة البصر؟ أم هل هو فقد الرؤية في قطاع معين من المجال البصري؟ وهل هناك ازدواج في الرؤية، أو عدم ثبات للخيال؟ وهل يرافقه ألم في العين أو حولها؟ وهل ما يشعر به في عين واحدة أو في العينين معا؟

٧- أنماط الأعراض:

بعد تحديد طبيعة الشكوى يجب تحري نمط حدوثها، وكثيراً ما يوهى ذلك إلى الألية الرضية السببة:

أ- البدء المفاجئ؛ يشير عادة إلى الاضطرابات الوعائية. ب- البدء البطيء: يرافق الأفات الالتهابية أو التنشؤية. ج- الأعراض المابرة أو المعاودة: تشير إلى نقص التروية أو التصلب المعملي الوخيم.

٣- الأضطرابات العصبية الرافقة:

مثل خدر الوجه والضعف والرنح والحبسة، وهي مهمة في تحديد مكان الأفة التشريحي.

٤- القصة الطبية،

يجب البحث عن الحالات التي ترافق الشكاوى العينية. العصبية.

قالتصلب المتعدد غالباً ما يصيب العصب البصري أو جذع الدماغ مسبباً طيفاً واسعاً من التظاهرات، وتصلب الشرايين وارتفاع الضغط الشرياني والداء السكري قد تتضاعف باضطرابات وعائية في العين أوالأعصاب القحفية أو السبيل البصري أو المحرك للعين في الدماغ، وأدواء النسيج الضام والخباثات قد تصيب السبيل البصري أو العصب المحرك للعين في عدة أماكن من الدماغ، وحالات العوز الغذائي قد ترافقها أعراض بصرية مثل الغمش amblyopia (نقص حدة البصر)، أو الشلول العينية كما في اعتلال دماغ فيرتكة، وكثير من الأدوية (مثل ايتامبتول وايتونيازيد وديجتال من الأدوية (مثل ايتامبتول وايتونيازيد وديجتال وكليوكينول) قد تسبب سمية بصرية؛ وقد تسبب ادوية أخرى (الهدئات، مضادات الاختلاج) اضطرابات حركة المينين.

ثالثاً- الفحص المصبي الميني:

ا- حنة البمير visual acuity:

أ- التقويم؛ يجب في البدء نفي أسواء الانكسار، ووضع المريض نظارته في أثناء فحصه. وتفحص حدة البصر في كل عين على حدة. وتفحص الرؤية البعيدة بلوحة العاد كل عين على حدة. وتفحص الرؤية البعيدة بلوحة أما مع جلوس المريض على بعد ٧٠ أمتار (٣٠ قدماً) منها، أما الرؤية القريبة فتفحص بكتيب Rosenbaum يحمل على بعد ٣٠ سم (١٤ إنشاً) من المريض. وفي كلتا الحالتين بسجل

أصغر سطر مقروء.

إلرائية الملونة للأحصر- والأخضر؛ تضطرب في آفات
 العصب البصري، ويمكن فحصها بلوحات ملونة.

٣- المجال (الساحة) البصري visual field:

أ- مدى المجال البصري: زاوية الرؤية الأفقية بعين واحدة

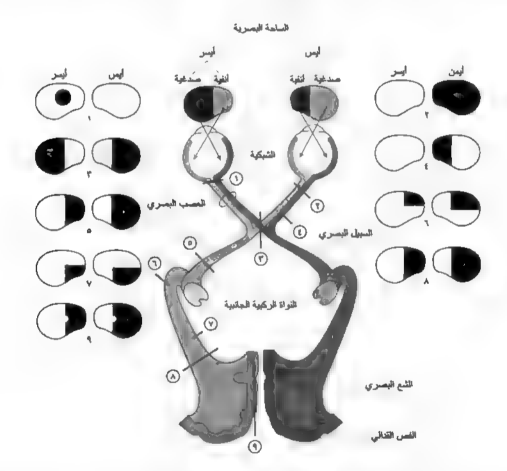
 ١٦٠ درجة، وبالعينين ١٨٠ درجة، أما الرؤية الشاقولية فزاويتها ١٣٥ درجة.

ب- البقعة العمياء الفزيولوجية: تعادل ٥ درجات ضمن
 المجال البصري، وتوافق القرص البصري.

ج-طرائق القياس: هناك عدة طرائق للقياس، ومثل حدة البصر يجب أن تفحص كل عين على حدة:

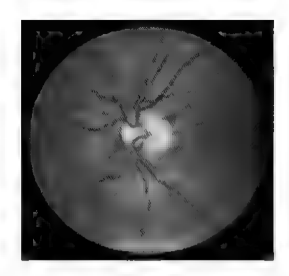
(۱)-طريقة المواجهة confrontation: يقف الفاحص على بعد ذراع من المفحوص، ويقارن ساحة عينه بعين المفحوص المقابلة، مع إغماض العين الأخرى لكل منهما، ثم يحرك إصبعه أو دبوساً أبيض من المحيط إلى المركز بالاتجاهات كلها ليحدد ساحة المفحوص مقارنة بساحته (الشكل ٢).

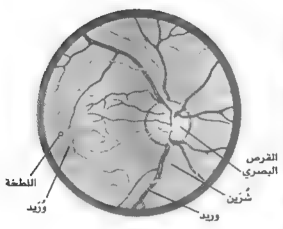
 (۲)- لقياس الخلل الخفي في الساحة يمكن إعادة الفحص السابق بدبوس ذي رأس أحمر.



الشكل (٦) اضطرابات الساحة البصرية الشائعة وأسمها التشريحية.

العتمة المركزية: تنجم عن التهاب العصب البصري Optic Belifits. ٢- عمى كامل في العين اليمتى: ينجم عن آفة ثامة للعصب البصري الأيمن.
 ٣- عمى صدعي مزدوج: ينجم عن ضغط التصالب بورم تخامى. ٤- عمى أنعي نصمي أيمن: ينجم عن آفة مجاورة للنخامى (تكلس سبائي). ٥- عمى نصفي متوافق أيمن: ينجم عن آفة الألياف الصدغية اليسرى في التشمع المصري، ١٠- عمى نصفي متوافق أيمن: ينجم عن البصري. ٨- عمى نصفي متوافق أيمن: ينجم عن أفة تامة للتصمي الايسر، ١٩- عمى نصمي متوافق أيمن (يعف عن اللطخة): ينجم عن السداد الشريان المخي الخلمي الأيمن.





الشكل (٧): قعر العين الطبيعي، الشكل الأيسر للعين اليسري، والأيمن لليمني

- (٣)- في الأطفال الصغار يمكن فحص المجال البصري
 بالوقوف خلف الطفل وتمرير ثعبة حتى يلحظها.
- (1)- في المريض غير المتعاون أو مضطرب الوعي يمكن استعمال منعكس التهديد (بتقريب أصبع الفاحص من عين المريض من دون لمسها) من الاتجاهات كلها لتحديد الساحة تقريباً.
- (٥)- ومع أن معظم هذه الطرائق كافية لتحري خلل
 المجال البصري، يبقى الفحص بمقياس الساحة البصرية
 perimeter

٣- تنظير قمر (قاع) المين ophthalmoscopy:

أ- إعداد الأريض:

يعد فحص قعر العين بغاية الأهمية في تقويم الاضطرابات المصبية العينية التي تصيب الشبكية أو القرص البصري، وفي تقويم المصابين بفرط الضغط ضمن القحف، يجب أن يجرى المحص بغرفة مظلمة كي تتسع الحدقة، وقد تكون هناك أحياناً حاجة إلى استعمال قطرة موسعة للحدقة (مقلدات الودي أو مضادات الكولين). ويجب قبل استعمال القطرة فحص منعكس الضياء وحدة البصر، كما يجب تجنب القطرات الموسعة للحدقة في المصابين بالزرق، وفي الحالات التي تحتاج إلى مراقبة اتساع الحدقة، بالزرق، وفي الحالات التي تحتاج إلى مراقبة الساع الحدقة، توسيع الحدقة في المرضى المتابعين في العناية المسددة توسع عين واحدة، وتكتب ملاحظة فوق سرير المريض تشير إلى أن الحدقة موسعة دوائياً، مع ذكر نوع القطرة وزمن إعطائها.

ب- فحص قمر العين:

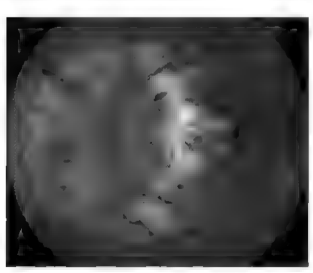
يجب الاعتباد على المنظر الطبيعي كي يستطاع تمييز

الحالات المرضية.

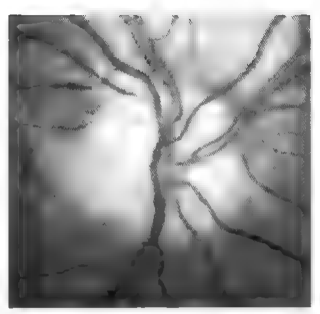
(١)- القرص البصري optic disk:

- المظهر الطبيعي: تمييزه سهل، وهو مصفر، بيضي قليلاً، يتوضع في الجهة الأنفية من القطب الخلفي لكرة العين (الشكل)، الناحية الصدغية شاحبة قليلاً مقارنة بالناحية الأنفية، حوافه واضحة، على الرغم من أن الناحية الأنفية اقل وضوحاً مقارنة بالناحية الصدغية.

- وذمة حليمة العصب البصري papilledema من أهم الموجودات في الفحص العصبي (الشكل ٨)، وهي عادة تشير إلى فرط الضغط ضمن القحف، لكنها قد تنجم عن التهاب موضع papillitis أو نقص ارتواء العصب البصري، ويساعد على التفريق أن وذمة الحليمة (التهاب الحليمة) مزدوجة دوماً، ولا تسبب تدهور الرؤية أو ألم العين. قد تحدث وذمة



الشكل (٨): مظهر القرص البصري في وذمة الحليمة



الشكل (٩): البراريق drusen. وهي حبيبات بلورية متوضعة في العصب البصري

كاذبة بتوضع براريق drusen (الشكل ٩)، وهي اجسام غروانية صغيرة قرب رأس العصب.

تحدث التغيرات المشاهدة بتنظير قعر العين بعد ساعات من حدوث فرط الضغط ضمن القحف. يغيب النبضان الوريدي في اليداية، ثم تحتقن الأوردة، وتغيب حواف القرص وأخرها الحافة الصدغية، كما يتوذم القرص وقد يرتفع مستواه عن الشبكية المحيطة به، أو تحدث نزوف خطية في حوافه.

- شحوب القرص البصري: يرافقه تدني حدة البصر، أو اضطراب المجال البصري، أو اضطراب تفاعل الحدقة، وقد يرافق طيفاً واسعاً من الاضطرابات التي تصيب المصب البصري كما في الحالات الالتهابية أو أسواء الاغتناء أو الأمراض التنكسية الوراثية (داء ليبر) Leber's disease.
- (٢)- الشرايين والأوردة، يجب تحري قطر الأوعية،
 واحتقائها، ونبضائها، وينتبه لأي نزوف أو نتحات أو تغيرات اصطباغية في محيط القرص.
- (٣)- النطخة macula هي منطقة شاحية نسبياً من الشبكية، تبعد نحو مثلي قطر القرص إلى الناحية الصدغية. يمكن ملاحظتها بسهولة بأن يطلب من المفحوص النظر إلى ضوء المنظار، ويمكن ملاحظة تنكس اللطخة في المستين، أو في بعض الأمراض التتكسية الوراثية.
 - 4- الحنقة (اليؤيؤ) pupil:
 - أ- الحجم:

يعطى دراسة حجم الحدقة وتفاعلها معلومات عن السبيل

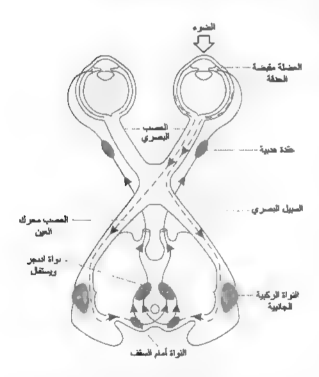
من العصب البصري حتى جدّع الدماغ، الحدقة الطبيعية مدورة، منتظمة، تقع في مركز القرْحية، يتفاوت حجمها بحسب العمر ومدى التعرض للضياء. والحدقة الطبيعية عند الكهول - في غرفة جيدة الإضاءة - قطرها نحو «مم، وهي أصغر عادة في المسنين، ونحو همم في الأطفال، وقد يكون حجم الحدقة غير متناظر في ٢٠٪ من الناس (تفاوت الحدقتين anisocoria)، ولكن الفرق الايتجاوز امم، والتفاعل المتناظر السريع بالانقباض للضوء المسلط على الحدقة يبين أن فرق الحجم الا يعود ثعلة في العصب المحرك العيني.

ب- التفاعل للضياء:

يشير التفاعل المباشر (جهة الضوء)، واللا مباشر (في العين المقابلة) بالتقبض استجابة للضياء إلى سلامة السبيل المبين في (الشكل ١٠)، والتفاعل المباشر أسرع قليلاً وأوضح من اللا مباشر.

ج- التفاعل للتقارب:

إذا تقاربت العينان للتركيز على شئ قريب تتقبض الحدقتان استجابة طبيعية، ويفحص ذلك بتقريب يد الفاحص من أنف المفحوص وإبعادها عنه.



الشكل (١٠): الأسس التشريحية لتفاعل الحدقة للصياء السبيل البصري الموارد من الشبكية إلى سقف الدماغ المتوسط بخطوط متقطعة، والسبيل الصادر المقبض للحدقة من الدماغ المتوسط إلى الحدقة بخطوط مستمرة. إضاءة عين واحدة تؤدي إلى تقبض الحدقة في الجهتين.

د- اضطرابات الحنقة:

- (۱)- عدم تفاعل الحنقة؛ يغيب تفاعل الحدقة في عين واحدة مع آفات القرحية (الرض، التهاب القرحية، الزرق)، وانضغاط العصب المحرك العيني (ورم، أم دم)، واضطرابات العصب البصري (التهاب العصب البصري، التصلب التعدد).
- (٢)- اطتراق الضوء التشاريه خلل تفاعل الحدقة للضياء، مع سلامة تفاعلها للتقارب (التكيف) عادة ثنائي الجانب، وقد پنجم عن الإفرنجي العصبي والسكري وآفات المصب البصري، والأورام الضاغطة على سقف جذع الدماغ.
- (٣)- حدقة أرغايل رويرتسون Argyll Robertson pupill: تكون الحدقة صغيرة، قليلة التضاعل للضياء، غالباً غير منتظمة الصحم، وتبدي افتراق منتظمة الشكل، وعادة غير منتظمة الحجم، وتبدي افتراق الضوء التقارب (الجدول ١)، والإفرنجي العصبي هو المثال الأكثر شيوعاً، ولكن الأفات الأخرى للنطقة نواة "ادينغر- ويستضال" Edinger-Westphal nucleus كما في التصلب المتعدد هي الأكثر شيوعاً هذه الأيام.
- (1)- حدقة أدي Adie: أكبر من الحدقة المقابلة السليمة (الجدول)، تتضاعل ببطء للضوء أو التقارب، وهذا الاضطراب سليم عادة، وعائلي يصيب الشابات غالباً (متلازمة هولمز- آدي)، وقد يرافقه ضعف المنعكسات الوترية ولاسيما في الطرفين السفليين، أو فقد تعرق قطعي، أو هبوط ضغط انتصابي، أو عدم استقرار ذاتي قلبي وعائي، وقد تكون الحالة مزدوجة، وغالباً ما تنجم عن تنكس المقدة الهدبية مع ضلال تعصيب تال في العضلة المقبضة للحدقة.
- (a)- متلازمة هورئى: تنجم متلازمة هورئى (جدول ١-٣) عن آفة مركزية أو محيطية في الجملة الودية. وتتألف من حدقة صغيرة (ضيقة) مع انسدال جفن جزئي، وقد يضقد الثعرق.

السبيل الودي المهنى: يتألف السبيل الودي التحكم

بتوسع الحدقة (الشكل ۱۱) من ٣ عصبونات (نورونات) متتالية، لا تعبر الخط المتوسط. أولها مركزي من منطقة ما تحت السرير، تنزل أليافه عبر الجدع إلى القرون الجانبية للنخاع حداء T1، والثاني محيطي قبل العقدة الرقبية العلوية، والثالث محيطي بعد العقدة، ويصعد في العنق مع الشريان السباتي الباطن ليدخل الحجاح مع الفرع العيني للشريان السباتي الباطن ليدخل الحجاح مع الفرع العيني لشيئ أي مكان.

● المطاهر العدري رياة الإصابة عادة أحادية الجانب، وتتقبض الحدقة جهة الإصابة 6, -- امم مقارنة بالعين المقابلة (السليمة). ويصبح الفرق جلياً في الإضاءة الخافئة، ويرافق تغير الحدقة انسدال الجفن العلوي انسدالاً جزئياً مقارنة بالانسدال التام في إصابة المصب المحرك المشترك، وإذا كانت الإصابة ولادية تفقد القزحية صباغها أو تكون زرقاء (تباين اللون).

يكون فقد التعرق جلياً في أثناء المرحلة الحادة لمتالازمة هورنر، ويساعد نمط التوزع على معرفة مكان الأفة. فإذا كان فقد التعرق بكامل الشق مع الوجه تكون الإصابة في العصبون الأول (المركزي). تسبب آفات المنق فقد تعرق في الوجه والمنق والنراع فقط. ولا يضطرب التعرق إن كانت الأفة بعد تضرع السباتي، ويرى التشخيص التفريقي لتلازمة هورنر في الجدول (٢).

(1)- حدقة ماركوس فن Marcus Gunn أو ارتكاس البؤيؤ المفارق؛ في هذه الحالة تتقبض إحدى الحدقتين على نحو أقل وضوحاً استجابة للضوء المباشر مقارنة بالحدقة الأخرى. ويمكن تحريها بنشل ضوء ساطع من عين إلى أخرى مع مراقبة استجابة الحدقة. تشاهد هذه الحدقة في أفات العصب البصري التي تؤثر في الطريق الوارد للمنعكس، ومثل هذه الحالات عادة يرافقها تدهور الرؤية (خاصة الملونة).

التشخيص التفريقي	الاستجابة	مظهرالحدقة	
متلازمة هوللز - آدي	ببطاء للضوء اللبيد	وحيدة الجانب متسعة	حدقة آدي
أسباب مركزية ومحيطية	تتفاعل للضوء والتقارب	وحيدة الجانب صغيرة	متلارمة هورنر
الإفرنجي، السكري، أورام المنطقة الصنوبرية	قليلة التفاعل للضياء، أكثر استجابة للتقارب	صفيرة غير متناظرة وغير متساوية	أرغايل رويرتسون
الجدول (١) اضطرابات الحيقة الشائمة			

النسبة الكوية	السبب
717	العصبون المركزي (الأول):
171	احتشاء جدع الدماع
17	نزف/احتشاء الدماغ
۳	التصلب المتعدد
٧	أورام داخل القحف
Υ .	الرضوض (بما فيها الجراحة)
٧	التجوف (التكهف)
٧	اعتلال النخاع المعترض
٤	مجهول أو أسباب أخرى
41	العصبون قبل العقدي (الثاني):
18	أورام الصيدر والعنق
٧	الرضوض (بما فيها الجراحة)
۱۳	العصيون بعد العقدي (الثالث):
٧	أورام ضمن القحف (الجُيب الكهضي)
٧	الرضوض (بما فيها الجراحة)
٧	الصنداع الوعائي
4	مجهول أو اسباب اخرى
٣	توضع مجهول
من الستشف.	الجدول (۲) اسباب متلازمة هدرتر في ۱۰۰ مريض ف

رابعاً- الاستجابة المينية الحركية:optokinetic response

تتألف الراراة العينية الحركية من حركات عينية تثار بتثبيت النظر على أشياء متعاقبة تمر أمامه، كرؤية أعمدة النور من نافذة قطار سريع. ويمكن تحريها بتمرير أسطوانة مخططة أو قطعة قماش مخططة أمام عيني المفحوص، ويكون الارتكاس السوي بظهور حركة ملاحقة بطيثة باتجاه الهدف المتحرك، تليها حركة سريعة تعيدها للاتجاه المماكس قبل أن تلاحق خطأ أخر. يدل الطور البطيء pursuit على سلامة السبيل الجداري القذالي الموافق، في حين ينشأ الطور السريع saccadic من الفص الجبهي المقابل. يفيد هذا المحص في كشف سلامة الرؤية عند الوليد، أو في العمى الهستريائي.

خامساً- الأجفان eyelids:

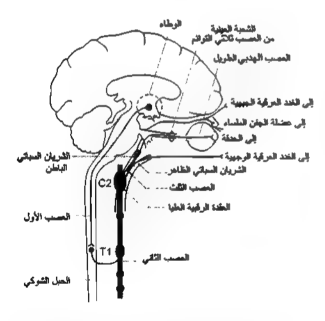
يجب فحص الأجفان والمريض مفتوح العينين، والمسافة بين الجفن العلوي والسفلي (فتحة العين) عادة نحو ١٠مم ومتساوية في كلتا العينين، مع حدوث تباين فيزيولوجي

أحياناً. يجب الانتباه لوضع الحافة السفلية للجفن العلوي مقارنة مع الحافة العلوية للقزحية كيما يتحرى انسدال الجفن (الإطراق ptosis) أو الارتفاع غير الطبيعي فيه (انكماش الجفن العلوي عادة لاحم من القزحية.

يشاهد انسدال الجفن وحيد الجانب في شلل رافعة الجفن العلوية أو أنيات العصب المحرك العيني أو فرعه العلوي أو متلازمة هورنر، و يرافق الحالة الأخيرة عادة تقبض العدقة. أما انسدال الجفن المزدوج فقد ينجم عن آفة في نواة العصب المحرك العيني (أأ) أو آفة في الوصل العصبي العضلي مثل الوهن العضلي الوبيل، أو آفة عضلية مثل الحثل الوتاري أو الحثل العيني أوالحثل العيني البلعومي. يشاهد انكماش الجفن في فرط نشاط الدرق، أو متلازمة

بارينو Parinaud، وينجم عن ورم في منطقة الغدة الصنوبرية. سادساً - جحوظ المين exophthalmos:

هو تبارز كرة المين من الحجاج proptosis، وأفضل طريقة لتحريه هو الوقوف خلف مريض جالس، وتحري ظهور عينيه بإمالة رأسه ببطء إلى الخلف. وتتضمن الأسباب فرط نشاط الدرقية، والناسور الشرياني الوريدي بالجيب الكهفي، ويمكن سماع نفخة بوضع السماعة فوق المين الجاحظة في هذه



الشكل (١١)؛ السبيل العيني الودي الشمول بمتلازمة هورنر، يتألف من ثلاثة عصبونات متتالية من تحت السرير إلى العمود الوحشي المتوسط النخاعي، ومن ثم إلى العقدة الرقبية (الودية) العلوية، وأخيراً إلى الحدقة، والعضلات الملس في الأجفان، والغدد العرقية في الجين والوجه.

الأضطرابات الوعائية.

سابماً- حركات المين:

ا- حركة المينين والحملقة ocular excursion and gaze:

يمكن تحري شلول العين والحملقة بالطلب من المريض المنظر إلى الجهات الست الرئيسة (الشكلة). إذا كانت حركة العين الإرادية مصابة، أو كان المريض لا يمكنه الاستجابة (كما في المسبوت) يمكن تحري حركات العين الانعكاسية بإحدى طريقتين: حركة عيني الدمية (المنعكس العيني الرأسي)، أو التنبيه الحروري (المنعكس العيني الدهليزي). ومكن إجراء منعكس عيني الدمية عيني الدمية (طراء منعكس عيني الدمية الحراء منعكس عيني الدمية doll's head maneuver

يمكن إجراء منعكس غيني الدميه doll's head maneuver بتحريك الرأس أفقياً لتحريض حركات العينين الأفقية، وشاقولياً لتحريض الحركات العمودية، ويجب أن تتحرك العينان بالجاه معاكس لدوران الرأس، وهذا الإجراء قد يكون غير كاف لتحريض حركة العينين، كما أن المنعكس يمكن كبحه في المريض الواعي،

التنبيبة الحروري caloric stimulation أقوى من حيث التنبيه، ويجرى بحقن ماء بارد (٣٠م) أو ماء دافيَّ (٤٤م) في مجرى السمع، يجب القيام بتنظير الأذن قبل هذا الإجراء، وهو مضاد استطباب إن كان غشاء الطبل مثقوباً. يؤدي حقن المَّاء البارد في أَذِنْ مريض واع إلى إحداث رأرأة طورها السريح للجهة المعاكسة. ويما أن هذا الإجراء قد يسبب إزعاجاً وغثياناً أو قيلاً فيكتفي بحقن كمية قليلة (١٨١) في المريض الواهي، ويؤدي حقن الماء البارد في المريض المسبوت (إذا كان جِدْع دماغه سليماً) إلى انحراف العينين انحرافاً مقوياً باتجاه الحقن، ويؤدي حقن الماء البارد في الجهتين إلى انحراف العينين للأسفل انحرافاً مقوياً، في حين يؤدي حقن المَّاءِ الدافئ في الجهتين إلى انحراف العينين للأعلى انحراهاً مقوياً للأعلى. ويشير غياب الاستجابة لحقن كمية كبيرة (٥٠ مل) من الماء البارد إلى آفة دهليزية محيطية، أو آفة حفرة خلفية، أو انسمام بدواء مهدئ، وإذا لوحظ تحدد الحركة يمكن معرفة العضلة الصنابة أو طبيعة الإصابة بحسب الاحتمالات التالية،

أ- الشلل المينى:

إصابة عضلة أو أكثر بسبب أذية النوى أو تحت النوى (عصب، أو وصل عصبي عضلي، أو عضلة)، وتبدي إصابة الأعصاب نمطاً معيناً بحسب العصب الصاب.

(١)- العصب المحرك العيني (III): تؤدي إصابته إلى انسدال جفن تام، ويرفع الجفن يلاحظ انحراف العين للوحشي بفعل الستقيمة الوحشية العصبة من العصب

السادس، وتكون الحدقة متسعة في الأفات الضاغطة (الشكل١٢)، وقد تكون سليمة في السكري (بنقص ارتواء العصب).

(٢)- العصب البَكري (IV) TRO: تؤدي إصابته إلى شلل المتحرفة العلوية، وترتفع العين المصابة بالنظر إلى الأمام. يزداد هذا الانحراف بتقريب العين، ويخف بتبعيدها. كما يزداد الانحراف للأعلى بميلان الرأس إلى جهة المين المصابة (الشكل ١٢)، ويزول بميلان الرأس للجهة الماكسة، ويكون الشفع على أشده عندما ينظر الريض إلى الأسفل والمين المصابة مقرية (كما لو نظر المريض إلى أنضه، أو نظر إلى الشفع، الدرج عند نزوله). يُميل المريض رأسه عادة ليخفف الشفع،

 (٧)- العصب المبعد (VI): تؤدي إصابته إلى شلل العضلة المبعدة، مسبباً تقريب العين في أثناء الراحة، وعدم المقدرة على التبعيد (الشكل١٤). ويحدث الشفع بالنظر إلى جهة الأفة.

ب- شلل الحملقة gaze palsy:

يؤدي شلل الحملقة إلى تحدد حركة العينين معاً في أحد الاتجاهات. ويحدث عن أذية فوق النوى في جدّع الدماغ أو تصف الكرة المخية. وشلل الحملقة - خلافاً لشلول العين - يصيب كلتا العينين، ويمكن التغلب عليه بالتنبيه الحروري، والخلل العلفيف في النظر إلى الأعلى قد يشاهد على نحو لا عرضى في بعض المسنين.

نج شلل المين بين النوي internuclear ophthalmoplegia

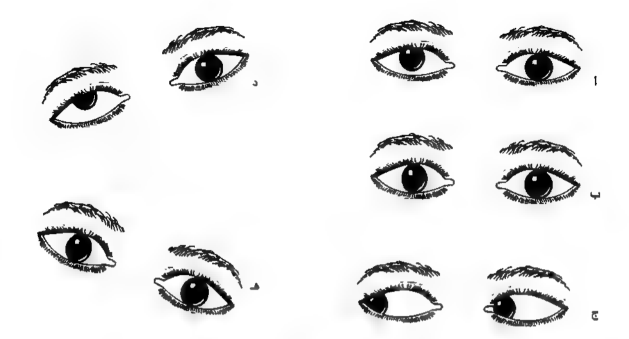
ينجم عن أفة الحزمة الطولانية الإنسية MLF، وهي السبيل الذي يصل نواة العصب السادس بنواة الثالث المقابلة. ينجم عن هذه الأفة افتراق حركة المصب الثالث والسادس في أثناء الحركة الإرادية أو إجراء الاختبار الحروري، وحركة المين المبعدة تكون كاصلة، ولكن حركة المين المقابلة في التقريب محددة (الشكل ١٥)، ويمكن التفريق بينه ويين إصابة المصب الثالث بسلامة التقريب في أثناء تقارب المينين.

د- متلازمة الواحدة والنصف one-and-a-half:

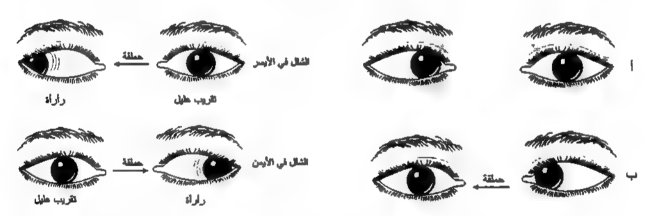
وتنجم عن أفة في الحدبة تصيب الحزمة الطولانية



الشكل (١٢) التظاهرات السريرية لإصابة العصب المحرك العيني ([[])



الشكل (۱۳): المُوجودات السريرية الإصابة العصب الرابع (IV). العين المسابة (اليمنى) مرتفعة عند النظر إلى الأمام (أ). مدى الأرتفاع يزداد مع تقريب العين (ب) وينقص بالنظر للوحشي (ج). يزداد الأرتفاع بإمالة الرأس لجهة الأفة (د) وتنقص بإمالة الأرس للجهة العاكسة (ه).



الشكل (١٤) الموجودات السريرية لإصابة المصب البعد (VI). المين المسابة (اليمنى) مقرية في وضعية الراحة (A) ولا يمكن تبعيدها (B).

الإنسية ومركز الحملقة الأفقية في أن مماً؛ مما يسبب شلل حركة العين في جهة الآفة أفقياً، وعدم مقدرة العين الأخرى النظر على الآفة (الشكل ١٦)، وقد تنجم هذه المتلازمة عن احتشاء في الحدية، أو تصلب متعدد، أو نزف في الحدية.

٢- هُمَن الشَفْع diplopia testing:

مع سلامة الحملقة يقع خيال شعاع ضوئي موجه للعينين على نحو متناظر على القرنية، ويشير عدم التناظر إلى عدم

الشكل (١٥): حركات المين في شلل العين بين النوى (١٨٥) تنجم عن إصابة الحزمة العلولانية الإنسية بالجهتين (MLF).

اقتران الحركتين، ومع حدوث الشفع يسأل المريض عن الخيال الذي يقع عادة في جهة النظر للعضلة المسابة، وإلى الوحشي من الخيال الحقيقي. ويمكن بتغطية كل عين على حدة سؤال المريض أي الخيالين يختفي. ويمكن أن يساعد اختبار النظارة الملونة (جانب أحمر وجانب أخضر) في ذلك.

۳- الراراة nystagmus:

تنجم الرأرأة النواسية عن خلل البصر في مرحلة مبكرة

من العمر، وتكون حركة العينين بالسرعة تفسها في كلا الاتجاهين، وتتصف الرأرأة النفضية jerk N. بطور بطيء يعقبه طور سريع في الاتجاه المعاكس، واصطلاحاً تعد جهة الرأرأة حيث الطور السريع.

تظهر الراراة على نحو طبيعي مع الراراة العينية الحركية opticokinetic nystagmus واستجابة للمنعكس الحروري، وفي المدى الأقصى للحركة في بعض الأسوياء. وقد تشاهد بوصفها تأثيراً جانبياً لمنادات الاختلاج أو الأدوية المهنئة، أو تنجم عن آفة الجهاز الدهليزي المحيطي، أو اتصالاته المركزية، أو عن المخيخ، ويرافق الراراة المحيطية دوار أو طنين أو نقص سمع؛ أما الراراة المركزية فقد ترافق أذية السبيل القشري الشوكي (الهرمي)، أو إصابة أعصاب قحفية أخرى.

اضطرابات اليصره

أولاً- اضطرابات أحادية الجانبmonocular:

۱- اضطرابات عكوسة reversible:

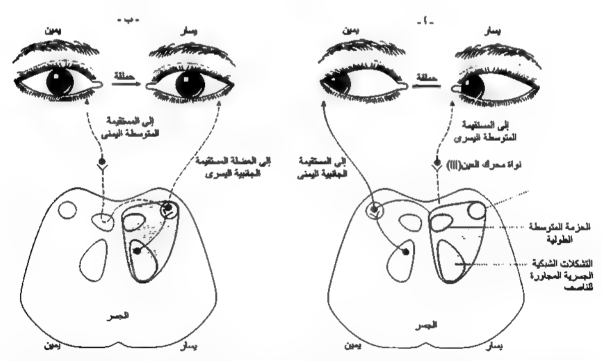
أ- العمى المابر بعين واحدة transient monocular ، العمى المابر بعين واحدة المابرة amaurosis fugac ، الكمنة العابرة blindness ويدعى أحياناً الكمنة العابرة عين واحدة مدة ثوان، يتصف بنقص الرؤية أو فقدها من عين واحدة مدة ثوان، وقد تستمر دقيقة إلى خمس دقائق، ثم تتحسن في ١٠-٢٠٠

دقيقة. وعلى الرغم من أن السبب غالباً غير واضح ترى أحياناً صُمَّات في الشريان الشبكي، مصدرها غالباً خثار عصيدي عند تفرع الأبهر، وقد تنجم عن انسدال الدسام التاجي أو أسباب أخرى للصُمَّات القلبية.

يزداد خطر حدوث احتشاء دماغي لاحق في هؤلاء الرضى (١٤٪ في ٧ سنوات)، ولكن يبقى نحو نصف ما يحدث بعد الإقفار (نقص الارتواء) الدماغى العابر (TIA).

ب- التهاب العصب البصري: أكثر أسبابه شيوعاً زوال النخاعين، ومن الأسباب الأقل شيوعاً التهاب السحايا أو التهاب عيني بخمج فيروسي أو متلازمة ما بعد الإصابة الفيروسية، ومن الأسباب النادرة السموم (مثل الميثانول والايثامبتول)، والإفرنجي العصبي، وعوز الفيتامين B12.

تتدهور الرؤية على نحو حاد في عين واحدة على مدى ساعات حتى أيام، ويصبح على أشده خلال أسبوع، ويرافق فقت الرؤية صداع ومضض المقلة وألم العين عند ٩٠٪ من الحالات، ويزداد هذا الألم بحركة المين. يظهر فحص الساحة البصرية عتمة مركزية (بقعة عمياء)، يرافقها تدني حدة البصر. وقد يبدي فحص قمر العين احتقاناً إذا كانت الإصابة في رأس العصب، لكنه يبدو سوياً حين تكون الإصابة



الشكل (١٦)· متلازمة الواحدة والنصف. تنجم عن آفة الحدبة (النطقة المطللة) وتشمل مركز الحملقة الوحشية والحزمة الطولانية الأنسية ونواة العصب السادس، مما يسبب إصابة السبل العصبية المشار إليها بالخطوط المنقطة. محاولة النظر بعيداً عن الأفة (أ) يفعل مركز الحملقة الوحشي الأيمن ودواة العصب السادس السليمة: مما يسبب تبعيد العبن اليمنى من دون تقريب اليسرى (الإصابة الحرمة الطولانية الإنسية). يمحاولة النظر الألافة (ب) لا يحدث أي استجابة.

خلف القرص البصري retrobulbar neuritis. الحدقتان متساويتان في الحجم، ولكن ارتكاس العين المصابة للضياء ناقص (علامة ماركوس-غن). وفي زوال النخاعين تتحسن الرؤية عادة بمدة ٢ ٢ أسابيع وتعود طبيعية؛ وإعطاء شوط من الميثيل بردنيزولون وريدياً بمعدل اغ/اليوم ٣-٥ أيام، متبوعاً ببردنيزون فموي بمعدل امغ/كغ/اليوم مدة ١١ يوماً يسرع الشفاء من دون أن يؤثر في الإندار، وتختلف نسبة التحول إلى تصلب متعدد بحسب الدراسات، ويزداد هذا الاحتمال بإيجابية المرنان وعدد اللويحات، وتبين الدراسات نقص التحول إلى تصلب متعدد MS في الحالات المعزولة نقص التحول إلى تصلب متعدد MS في الحالات المعزولة (CIS) باستعمال الأدوية المعدلة للمناعة (بيتا انترفرون).

٧- اضطرابات غير عكوسة في عين واحدة:

ا- اعتلال العصب البصري بالإقضار (بنقص الارتواء)
الأمامي (AION) anterior ischemic optic neuropathy ينجم عن احتشاء في القسم الأمامي للعصب البصري. يحدث بعد عمر الده، ويكون فجائي البدء وغير مؤلم، وحيد البحانب دوماً، ومن دون سوابق عينية، وتتدهور الرؤية بشدة في البدء، وهي غالباً غير تامة، وتأخذ قطاعاً افقياً (علوياً أو سفلياً)، وفي ثلث الحالات يكون البدء متردداً أو مترقياً. يبدي الفحص احتقان القرص، مع نزوف مجاورة، وفي غياب هذه الموجودات يجب التفكير بالأسباب الأخرى كالأورام والارتشاحات السحائية، ولا تشاهد عوامل خطورة لنقص الرتواء عادة. وقد تمياب العين الأخرى في ٢٥٪ من الحالات بمدة ٢-٤ سنوات، والعلاج غير ناجح، وغالباً ما يتحول الاحتقان لاحقاً إلى ضمور.

ب-التهاب الشريان (الصدفي) ذو الخلايا المرطلة giant بالتهاب الشريان (edl (temporal) arteritis المعسب الإصادي من التهاب المصدي هو أسوأ المضاعفات التي تنجم عن التهاب الشريان الصدفي العرطل، وترافق هذا الاضطراب أصراض عهازية مثل الحمى والمقهم والمتعرق الليلي وفقد الوزن والصداع وألم العصل الروماتيزمي الميام ويكون فقد الرؤية غالباً مفاجئاً وقاماً، و يبدو الشرص ويكون فقد الرؤية غالباً مفاجئاً وقاماً، و يبدو الشرص محتقناً وشاحباً. يعطى ١٠٠٠مغ بريدنيزولون وريدياً، يتبع بعدر، مع مراقبة سرعة التثفل، والأعمار غالباً أكبر في البصر، مع مراقبة سرعة التثفل، والأعمار غالباً أكبر في التهاب الشريان الصدغي (١٠٥-٨٠ سنة) مقارنة بنقص ارتواء العصب البصري الأمامي، وغالباً ما تكون عندهم شكاوي عينية سابقة، مع ارتضاع سرعة التشفل والبروتين (CRP) c-reactive protein C المتعامل والتواء

ثانياً- اضطرابات المينين binocular disorders: ۱- وذمة الحليمة papilledema:

وذمة الحليمة هي احتقان القرص على نحو منفعل في الجهتين ومن دون ألم، ترافق فرط الضغط ضمن القحف، وتشمل الأسباب الأقل شيوعاً أمراض القلب الزرقة، والأفات المرافقة لأرتفاع بروتين السائل الدماغي الشوكي كما في أورام النخاع ومتلازمة غيلان-باريه، وترتبط سرعة حدوث الوذمة بالسبب، فحين يرتفع الضغط ضمن القحف فجأة - كما في نزف تحت العنكبوتية أو نزف الدماغ - قد تحدث الوذمة في نزف تحت العنكبوتية أو نزف الدماغ - قد تحدث الوذمة إلى خلال ساعات، ولكن غالباً خلال أيام، وقد تحتاج الوذمة إلى العد الطبيعي، تشمل الأعراض الرافقة لارتفاع الضغط ضمن القحف إلى ضمن القحف إلى العد الطبيعي، تشمل الأعراض الرافقة لارتفاع الضغط العسب السادس، يبدي تنظير قعر العين - بحسب ترتيب العصب السادس، يبدي تنظير قعر العين - بحسب ترتيب القرص، وقد تحدث نزوف.

تتطلب وذمة الحليمة تقويماً سريعاً للبحث عن كتلة ضمن القحف، ولنفي التهاب الحليمة الناجم عن ارتشاح سحائي، أو ساركوئيد أو إفرنجي؛ ويتم استقصاء هذه الحالات بالقصة وتصوير الدماغ بـ(CT, MRI)، والبزل القطئي (حين عدم وجود كتلة دماغية مانعة للبزل)، وحين سلامة فحص السائل الدماغي الشوكي مع ارتفاع ضغطه يكون التشخيص فرط الضغط ضمن القحف مجهول السبب idiopathic ويحدث هذا النمط في النساء البدينات في سن الإنجاب، وهذه الحالة تشفى وحدها عادة، لكن ارتفاع الضغط المديد قد يسبب فقد رؤية دائماً.

r- أَفَاتُ التَمَالِبِ chiasmal lesions:

تنجم أغلب الأفات التي تسبب خللاً في الرؤية على مستوى التصالب عن أورام، وخاصة في النخامى، وتشمل الأسباب الأخرى الرض والتصلب المتعدد والأفات الأخرى المرض والتصلب المتعدد والأفات الأخرى المؤيلة للنخاعين، وأمهات الدم. والنمط الشائع لخلل الرؤية في أفات المتصالب هو العمى الصدغي المزدوج، ويوحي ترافق الأفة مع أذية العصب القحفي الثالث والرابع والخامس أو السادس إلى ورم ممتد وحشياً للجيب الكهفي. تشمل التظاهرات غير العينية لأورام النخامي الصداع، وضخامة النهايات، وانقطاع الطمث، وثر الحليب، أو متلازمة كوشينغ. قد يحدث صداع، واضطرابات غدية، واضطراب في الرؤية

أو شفع مع اتساع السرج التركي (الشاهد بالأشعة) ولكن من

دون أن يرافقها أي ورم أو ارتضاع الضغط ضمن القحف،

وتسمى هذه الحالة السرج التركي الفارغ، وتشيع في النساء بين العقد الرابع والسابع، والمالجة عرضية.

"- الأفات خلف التصالب retrochiasmal lesions:

أ- السبيل البصري (OT) والجسم الركبي الوحشي (LGB): تنجم افته عن الاحتشاء عادة، وينجم عنها عمى نصفي non congruous. فير متطابق homonymous وقد يرافقها خلل حسي شقي إن كان السبب آفة السرير البصري، يضطرب منعكس الضياء المباشر.

ب- التشعع اليهدري؛ تؤدي هذه الأفة إلى عمى نصفي متوافق ومتماثل. أما إذا كانت الآفة مقتصرة على الألياف الصدغية، كما في الأورام فيكون خلل البصر على أشده في الجزء العلوي من المجال البصري (عمى ربعي علوي مقابل)، وأفات الألياف الجدارية التي تنجم عن ورم أو نقص إرواء يرافقها خزل أو اضطراب حسي مقابل، مع تشنج الحملقة (انحراف العينين) في البدء إلى جهة الآفة، وخلل الساحة هنا قد يكون على شكل عمى نصفي متوافق مقابل أو عمى ربعي سفلي متوافق مقابل أو عمى ربعي سفلي متوافق مقابل. تختل الاستجابة العينية الحركية لمنبه متحرك أمام المين نحو جهة الأفة، خلاف ما يحدث في الإصابة الصدغية أو القفوية.

ج- القشر القشوي occipital cortex: تؤدي أفات القشر القضوي إلى عمى نصفي متوافق مقابل، وربما لا ينتبه المريض لأفته. وتعف هذه الأفة عن اللطخة في الأفات الوعائية؛ لأن ترويتها مزدوجة من الشريانين المخي المتوسط والخلفي، أو لأن تمثيلها القشري مزدوج.

أهم الأسباب هي احتشاء الشريان المخي الخلفي (٩٠٪). ومن الأسباب الأخرى: التشوهات الشريانية- الوريدية، وتصوير الشريان الفقري، والاحتشاءات الحدية بعد توقف القلب، وقد ترافق الأورام والتشوهات الوعائية أهلاس بصرية، وحيدة الجانب، ثابتة أو متحركة، قصيرة أو وامضة، ملونة أو غير ملونة.

تؤدي الإصابة المزدوجة للفص القضوي إلى عمى قشري معنى فشري cortical blindness ويبقى التفاعل الحدقي هنا سوياً، وثبقى الرؤية المركزية سليمة (رؤية أنبوبية)، ومع الأفات الأكثر اتساعاً يمكن أن ينكر المريض عماه (متالازمة أنشون syndrome).

اضطرابات حركة المينين: disorders of ocular motility ۱- شلل الحملقة:

قد تسبب الأفات في القشر أو جدّع الدماغ فوق مستوى نواة العصب المحرك المُشترك خللاً في حركة العينين المُقترنة،

مسببة شلول الحملقة.

أ-أقات القشر؛ تسبب آفة نصف الكرة المخية الحادة انحرافاً مقوياً لكلتا العينين باتجاه الأفة، وعكس جهة الفالج، ويبقى هذا الانحراف عدة أيام في المريض الواعي، ويتأخر أكثر في المريض السبوت، أما الانفراغات الصرعية التي تطال مركز المحملقة الجبهي فقد تسبب انحراف العينين بعيداً عن البؤرة المخلجة، ويإصابة القشر الحركي الموافق يحدث أيضاً اشتلاج حركي بؤري، وهنا تنظر العينان إلى جهة الاختلاج.

ب- آفات الدماغ المتوسطة قد تسبب الآفات التي تصيب الناحية المركز المسؤول عن الناحية المزكز المسؤول عن الحملقة الإرادية للدماغ المتوسطة أذية المركز المسؤول عن الحملقة الإرادية للأعلى مسببة شللاً فيها . وقد يرافقها أحد مظاهر متالازمة بارينو أو جميعها : ظاهرة بل Bell (ارتضاع العين بإغماض الجفن)، وراراة انكماشية (خاصة بالنظر إلى الأسفل)، وشلل المطابقة . وحدقات بوضعية متوسطة ، وافتراق الضياء – التقارب .

ج- آفات الجسر: تسبب آفة الجسر بمستوى مركز الحملقة الجسري اضطراباً في حركة العينين الأفقية، وتسبب شلولُ الحملقة الحملقة الناجمة عن آفات الجسر انحراف العينين نحو جهة الفالج (عكس الأفة القشرية)، وكثيراً ما ترافقها إصابة نواة العصب البعد (VI).

٧- شلل المين بين النوى:

ينجم شلل بين النوى عن أفات الحزمة الطولانية الإنسية
MLF بين أوسط الجسر ونواة العصب المحرك العيني، مسببة
انعدام الاتصال بين نواتي العصب الثالث والسادس، وتكون
جهة الأفة حيث يكون خلل المحرك المشترك، وينجم عن هذه
الإصابة خلل في التقريب، مع رأرأة في المين المبعدة (علامة
هاريس)، وأكثر الأسباب شيوعاً في الشباب وخاصة في الأفات
المزدوجة هو التصلب المتعدد؛ أما في المسنين ومع أفة أحادية
المانب فغالباً ما ينجم عن نقص الارتواء، ويؤلف هذان
المرضان (التصلب المتعدد ونقص الارتواء) ٥٨٪ من الأسباب.
وتشمل الأسباب المنادرة: التهاب جدع المهدئة، واعتلال
وتماغ فيرنكة، وقد يقلد الوهن العضلي هذه الأفة لذا يجب
نفعه.

"F- آفات العصب المحرك العيني (Coculomotor N. (III):

قد تنجم إصابة العصب الثالث عن عدة مستويات:

أ- جناع النماغ: تساعد العلامات المرافقة على تشخيص
 الحالة، كما في الفالج المقابل (متلازمة ويبر)، أو الرنح المقابل
 (متلازمة بندكت).

وأكثر أسباب إصابة العصب الثالث شيوعاً مذكورة في (الجدول ٣):

ب-السافة تحت المنكبوتية: منذ ما يخرج العصب الثالث من جذع الدماغ في السافة بين السويقتين يصبح عرضة للإصابة بالرضوض أو أمهات الدم على الشريان الوصالي الخلفي.

وقد تسبب أم الدم اصابة العصب إصابة حادة مع غياب متمكس الضياء.

ج- الجيب الكهفي: يصاب المصب الثالث في الجيب الكهفي مع المصب الرابع والسادس والضرع الأول (والثاني أحياناً) لمثلث التوائم (V)، وقد تحدث متالازمة هورنر. قد تسبب إصابة المصب الثالث في الجيب الكهفي أذية جزئية تشمل الحدقة أو تعف عنها.

ه- الحجاج: تشمل إصابة المصب الثالث هذا - خلاف إصابته في الجيب الكهفي - المصب البصري وجحوظ العين.
 وقد يساعد CT أو MRI على التشخيص التفريقي.

£- آفات العصب البُكُري (trochlear N. (FV):

أكثر الأسباب شيوعاً رضوض الرأس الصفرى، وقد يتجم عن الإقفار (نقص الارتواء) أو السكري أو من دون سبب واضح. وفي إصابة المصب الرابع المزولة، ومع غياب قصة رض تبقى الراقبة هي السبيل المعمول به طبياً بعد نفي السكري، والوهن المضلى، وإفات الدرقية وكتل الحجاج.

العمب ااا (٪)	الممنب III (٪)	العميب اللا (٪)	السيب
77	44	***	مجهول
17	41	4.	وعالي
۳	١	11	أم دم
16	177	18	رض
٧٠	٧	14	أورام
1		۲	إفرنجي
٦	-	-	تصلب متعدد
۱۳	1.	1.	أسباب أخرى
الجدول (٣) أسباب إصابة العصب الثالث			

abducens N. (VI) -هات العصب المبعد -abducens N. (VI)

يشكو المصاب بأفة العصب السادس من شفع أفقى بسبب ضعف العضلة الستقيمة الوحشية. قد ينجم شلل هذه العضلة عن آفة العضلة نفسها أو آفة العصب السادس، ويجب تحري أسباب هذين الاحتمالين. أسباب إصابة العصب مذكورة في الجدول (٣)، وفي المستين يكون السبب الأكثر شيوعاً هو الإصابة الأساسية أو بنقص الارتواء أو السكري؛ ولكن يجب قياس سرعة التثفل لاستبعاد التهاب الشريان ذي الخلايا العرمثلة، ويجب تصوير قاعدة الجمجمة لاستبعاد أورام البلعوم الأنفي. ويكون التدبير محافظاً في شلل العصب السادس غير المؤلم (مع سالامة الضحوص المذكورة، وغياب الأعراض العصبية والجهازية الأخرى، وعدم ارتفاع الضغط ضمن القحف)، وقد يحدث تحسن سريع بإعطاء الكورتيزون (٦٠ مغ/اليوم فموياً ٥ أيام)، خاصة بحدوث شلل مؤلم ممايدهم نظرية الالثهاب الأساسي في الشق الحجاجي العلوي أو الجيب الكهفي (متلازمة تولوزا-هانت)، واستمرار الألم مع العلاج بالكورتيزون يستدعى تصوير الجيب الكهضى بالـ CT أو MRI وكذلك تصوير الأوعية.

١- شلول المين بالداء السكري:

قد تحدث إصابة العصب الثالث أو الرابع أو السادس المعزولة في المسابين بالسكري، ويكون الـ CT والـ MRI سويين، وتتصف إصابة العصب الثالث بالسكري بأنها تعف عن الحدقة؛ لأن الإصابة وعائية في مركز العصب، وتعف عن الألياف اللاودية (نظيرة الودية) المتوضعة في محيط العصب. وقد تشاهد إصابة العصب الثالث التي تعف عن الحدقة أيضا في الأفات الانضغاطية أو الارتشاحية أو الالتهابية، أو في إصابة النواة في الدماغ المتوسط بالاحتشاء أو الالتهابية، أو في ويوجود الألم يمكن الشلك بأمهات الدم. وفي السكريين، مع شلول عينية مؤلة وجحوظ وحماض استقلابي يجب الشك بالفطار المفني أو الجيب الشك بالفطار المفني أو الجيب الشك بالفطار المفني أو الجيب التفيية، أو الحجاج أو الجيب الكهفي، ويشخص بخزعة من مخاطية الحجاج أو الجيب الكهفي، ويشخص بخزعة من مخاطية الأنف. ويجب أن يعالج فوراً بالأمغوت ريسين ب والتنضير الجراحي.

٧- الشلول المينية المؤلة painful ophthalmoplegia:

قد تنجم إصابة عصب أو أكثر من الأعصاب المحركة للعين مع وجود الألم عن أي أفة من الحفرة الخلفية حتى الحجاج (الجدول ٤).

يشمل التقويم السير السريري، وتحري كرة العين وجسها للاحظة بروزها، والاصفاء إليها لتحري نفخة (كما في

	التشخيص التفريقي
الحجاج	ورم الحجاج الكاذب التهاب الجيوب الأورام (الأولية أو الانتقالية) الأخماج (الجرثومية أو الفطرية)
الجيب الكهفي	متلازمة تولوزا-هانت Tolosa - Hunt (الالتهاب الحبيبي الأساسي) الأورام (الأولية أو الانتقالية) تاسور أوخثار الشريان السباتي-الجيب الكهضي أم الدم
السرج التركي والحضرة الخلفية	أورام أو نشبة النخاميapoplexy أم الدم الأورام الانتقالية
اسپاپ آخری	السكري الشقيقة التهاب الشريان ذو الخلايا العرطلة
الجد	نول (٤) أسباب شلول المين المؤلة

الناسور الكهفي)، وتحري السكري، وقد يساعد إجراء CT أو MRI، وتصوير السباتي أو أوردة الحجاج، العلاج بحسب السبب، وفي الالتهاب الأساسي للحجاج (ورم الحجاج الكانب) أو الجيب الكهفي (تولوزا- هانت) تكون الاستجابة سريعة للكورتيزون (بردنيزون ٢-١٠٠٠مغ/اليوم فموياً).

أسباب شلول المين المؤلة

myasthenia gravis الوهن المضلى الوييل

يصيب الوهن عضلات العين في ٩٠٪ من الحالات، و٣٠٪ منها تبدأ بإصابة عضلات العين ولا يحدث ألم، واستجابة الحدقة دوماً سوية، وليس هناك اضطراب حس.

۱- امتلال المضل العيني ocular myopathy:

اعتلال العضل العيني غير مؤلم، مع سلامة تفاعل الحدقة، وإصابة العينين وأكثرها شيوعاً الإصابة بفرط نشاط الدرقية، وهو من أكثر أسباب ازدواج الرؤية (الشفع) في أواسط العمر، وقد يحدث تراجع الأجفان أو جحوظ العينين في الحالات

المتقدمة، بشخص مخبرياً ويعالج بحسب النتائج.

شلل عضلات العين الخارجية المترقي (PEO) يتصف بخلل مترقً بيطه ومتناظر في عضلات العين الخارجية، تضاعل الحدقة طبيعي، ولا يرافقه ألم، وقد يكون انسدال الجفن جلياً، وقد تنجم هذه الحالة عن حثل العضل العيني أو الحثل العيني البلعومي، ويرافق الحالة تقلص وتاري.

في متلازمة كيرنز - ساير - داروف المرافقة لخلل المتقدرات برافق شلل عضلات المين الخارجية المترقي تنكس شبكية صباغي وخلل نقل قلبي، وارتفاع بروتين السائل الدماغي الشوكي، تبدي خزعة المضلات اليافا حمراً ممزقة مما يشير إلى اضطراب متقدري. وهناك بعض الحالات التي تختلط بشلل عضلات المين الخارجية المترقي كما في شلل فوق النوى المترقي وداء باركنسون، ولكن في مثل هند الحالات يمكن التغلب على خلل حركة المين بالاختبار الراسي العيني أو الحروري.

sensory الأضطرابات الحسية وبمض متالازمات الألم disturbances and selected pain syndromes

قد تفضي الأفات التي تصيب الجملة العصبية المحيطية الى اضطرابات حسية. وتكون هذه الإحساسات تلقائية أو مثارة. وتُعرف الإحساسات الشاذة بشواش الحس paresthesia. فقد تؤدي آذية في أي بقمة من الجملة الحسية، إلى خلل في نقل التدفعات nerve impulses في الألياف العصبية. وتمتد الجملة الحسية من المستقبلات الحسية في المحيط إلى السبل الناقلة في الحبل الشوكي وجدع الدماغ: لتصل إلى مراكز الاستقبال في المهاد، فالقشرة الحسية من المخ. وتتضمن الجملة الحسية البقع الدماغية الأخرى التي تتحكم في نمط الارتكاس النفساني الملائم وشدته لما يُشعر به.

تكون الأمراض الحسية من أحد نموذجون رئيسون:
• أعراض إيجابية positive symptoms، كالتوخز tingling

pins and needles على سبيل المثال (الجدول ۱). وتنجم عن فرط استثارة في الجملة الحسية، شأن ما يثار من توخز مؤلم عند ملامسة الجورب أو شرشف الفراش لقدمي مصاب باعتلال أعصاب محيطية، على سبيل المثال: أو عن خلل في معالجة processing التدهمات العصبية الصاعدة في الحبل الشوكي أو جذع الدماغ.

● أعراض سلبية: وتدل على نقص نشاط في الجملة الحسية، مما يسبب الخدر (النّمَل) numbness، قد يصفه الريض بألفاظ غير مألوفة كالإحساس "بموت العلرف" أو تخموده"، أو بـ "الثقل". وقد يصف العليل المصاب ببطالان الحس المميق شعوره "بتورم الطرف" (دون وذمة حقاً) أو "بإحساس عاصر في الطرف". وقد تضطراب المشية، أو تنقص المهارة اليدوية لتعذر تلمس الأشياء. كما قد يصاب بجروح أو حروق أو اذيات مضصلية متكررة دون

بعض مصطلحات الألم الواردة في البحث (معدلة أو غير موجودة في المجم)				
allodynia	وجع الثماس	مصطلح غير موجود في المجم		
anaesthesia dolorosa	بطلان الحس المؤلم	مصطلح غير موجود في المجم		
analgesia	بطلان حس الأثم	مصطلح معدل		
causalgia	الحُراق	صحيح في المجم		
dysesthesia	شواش الحسن المؤلم (تلقائي أو مثار)	مصطلح معدل. الصطلح في المجم غير صحيح		
hyperalgesia	فرط حس الألم	مصنطلح معدل		
hyperesthesia	فرط الإحساسات (الجلدية) المؤلم	مضطلح معدل		
hyperpathia	اعتلال فرط التألم	مصطلح معدل. المصطلح في المجم غير صحيح		
hypoalgesia	نقص حس الألم	صنحيح في المعجم		
paresthesia	شواش الحس (تلقائي أو مثار)	مصطلح معدل. المصطلح في المعجم غير صحيح		
pins and needles = tingling	توخز	مصطلح معدل. المصطلح في المعجم غير صحيح		
يقابلها في الإنكليزية: formication	النمل يستعمل في العربية مقترناً بالخدر	نم يستعمل هذا المصطلح، إلا أن المصطلح العربي غير صحيح في المجم		

التعريف	المنطلح
أي اضطراب في الحس، تلقائي أو مثار (١).	paresthesia شواش الحس
فقد الاستجابة للتنبيه المؤلم (أو نقصه).	بطلان حس الألم analgesia (أو نقص حس الألم hypoalgesia)
نقص حس اللمس (مع سلامة حس الألم غالباً).	نقص حس اللمس hypoesthesia = hypesthesia
نقص حس اللمس (مع سلامة حس الألم غالباً).	نقص حس اللمس hypoesthesia = hypesthesia
الشعور بألم تلقائي في بقعة فاقدة الحس، بكل أنماط التنبيه.	بطلان الحس المؤلم anaesthesia dolorosa
متلازمة تشمل الشعور بألم حارق مستمر وألم التماس allodynia واعتلال فرط التألم hyperpathia (۱) .	causalgia الحراق
ألم في توزع عصب محيطي واحد أو أكثر. وقد يكون الألم انتيابياً paroxysmal أو غير ذلك ⁽⁷⁾ .	neuralgia الم العصب

(١) شواش الحس paresthesia هو مصطلح شامل لكل الإحساسات الشاذة، المزعج منها وغير المزعج، ولكن هناك ميل لحصر استعمال هنا المنطلح للإحساسات غير المزعجة فقط، و مصطلح شواش الحس المؤلم dyseSihesia للمؤلم منها فقط (انظر الجدول ٣). تشمل الإحساسات الشاذة الشعور به التوخر: والنمل، والحدر، والحرق، وإحساس بتيار كهربائي، وإحساس بالمعس دون معس حقاً؛ واللذع، ويرودة القدمين حتى لو كانتا دافئتين، والملعن، إلخ..

(٢) انظر الجدول (٢).

(٣) ثمة أتجاه في الكتابات الأوربية لحصر هذا المنطلح للدلالة على الألم الانتياس.

الجدول (١) تماريف بعض مصطلحات الألم (بحسب الرابطة الدولية لدراسة الألم، ٢٠١١.

الإحساس بالألم.

قد تجتمع الأعراض الحسية - السلبية منها والإيجابية - في المريض ذاته، فقد يشتكي إحساساً تلقائياً ومستمراً بالخدر في بقعة ما من الجسد، مع وجود إحساس مضرط بالألم عند لمسها لمساً خفيضاً، على سبيل المثال، وتكون الأعراض الحسية الإيجابية أشد إزعاجاً لصاحبها من الخدر (العرض السلبي) غالباً.

قد يكون اضطراب الحس عابراً لا شأن له، كالذي يصادف في ضفط عصب محيطي ضغطاً خارجياً مؤقتاً، أو في أثناء تحدير موضعي لإحدى الأستان، وقد يكون الاضطراب معاوداً أو مستمراً، فيجب البحث عن سببه. وما مرد كل شواش حسي أذية عصبية ضرورة: فقد يثار التوخز بضرط التهوية أو بتعاطي بعض الأدوية مثلاً.

يكون التوخز العرض الأول لتأذي عصب ما أنية جزئية. وبتفاقم حجم الأذية؛ يُشعر بالخدر أيضاً. ولكن قد لا ينتبه المليل للخدر أحياناً في بعض اعتلالات الأعصاب الحيطية

التي تتفاقم بيطاء مطرد. وقد لا يدرك وجودها إلا بعد الفحص الحكمي،

أولاً- تماريف:

الألم هو إدراك حسي انفعالي بغيض لأذية النسج أذية فعلية أو محتملة، وعلى الطبيب الكشف عن مصدر الألم ومعالجته، وللألم نماذج سريرية متعددة، وقد ترافقه علامات حكمية مختلفة، وكثرت مصطلحات الألم؛ مما أدى إلى الالثباس فيما بينها، لذا قامت الرابطة الدولية لدراسة الألم باعادة النظر في تلك التعاريف، في الجدولين (١ و ٢) عرض بإعادة النظر في تلك التعاريف، في الجدولين (١ و ٢) عرض لحس الجلدي، وتستند التعاريف إلى تعيين بعض الصفات الحس الجلدي، وتستند التعاريف إلى تعيين بعض الصفات الثير للألم؛ أمؤلم حقاً حتى في الأصحاء كالوخز، أم هو غير مؤلم - كاللمس - على سبيل المثال؛ وعتبة الحس؛ أيشعر به بتنبيه خفيف الشدة أم بتنبيه قوى أو متكرر؟؛ وصفات به بتنبيه خفيف الشدة أم بتنبيه قوى أو متكرر؟؛ وصفات

ملاحظات	الإحساس المثار	المثبة الحسي للجك	
خلل في نقل التدفعات في الياف الأعصاب المؤوفة.	أي إحساس شاذ: تلقائي أو مثار؛ مؤلم أو غير مؤلم: شديد أو خفيف	تلقائي أو مثار بتنبيه ما	شواش الحس (۱۰٪). [التلقائي أو المثار] paresthesia
شواش حس شديد، يثير إحساساً مؤلماً.	إحساس شاذ شديد، مؤلم، تلقائي أو مثار	تلقائي أو مثار	شواش الحس المؤلم المثار [التلقائي أو المثار] dysesthesia
هناك انخفاض في عتبة الألم، مع وجود تباين بين توعية التنبيه وما يثيره من إحساس: فالمنبه هو غير مؤلم في الصحة، لكن ما يشعر به مؤلم.	أتم	منبه غير مؤلم عادة (اللمس أو الحرارة الدافئة)	وجع التماس (*) allodynia
هناك انخفاض في عتبة الألم، مع حدوث فرط استجابة لحس الألم فقط.	أثم	مؤلم	فرط حس الأنم ^(١) hyperalgesia
انخفاض العتبة مع فرط الشعور بالألم لكل أنماط التنبيه.	ائم	أي منبه سواء كان مؤلماً أم غير مؤلم (أي أن التنبيه هو غير نوعي).	فرط الإحساسات (الجلدية) المؤثم ^(•) hyperesthesia
نقص حس الأثم (لارتفاع العتبة) ولكن مع الشعور بأثم فجائي شديد ثا يشعر به، بالتنبيه الأشد المتكرر (فوق عتبة الشعور بالألم)، وقد ترافقه اضطرابات أخرى (أ).	ita	المنبه يثير الألم في الصحة أيضاً	اعتلال فرط التأثم (*) hyperpathia

- (١) يقرن هذا المسطلح بإضافة "تلقائي" أو "مثار".
- (٢) شواش الحس paresthesia هو مصطلح شامل، يطلق على كل الإحساسات الشاذة، المزعج منها وغير المزعج أيضاً. وثمة ميل إلى حصر استممال هذا المصطلح للإحساسات غير المزعجة فقط، ومصطلح شواش الحس المؤلم dyseSihesia للمؤلم أو البغيض منها حصراً،
 - (٣) لاحظ أن الفرق بين "فرط الإحساسات المؤلم ووجع التماس" هو في نوعية التنبيه المثير (للألم).
- (٤) يشمل فرط الإحساس المؤلم. "وجع الثماس" و"فرط حس الألم"، ومن الفضل تحديد المنى المرغوب فيه، باستممال أحد المسطلحين الأخيرين،
- (4) اعتلال فرط التألم hyperpathia هو مثالازمة تشمل نقص الحس (لارتفاع المتبة)؛ ولكن مع فرط الشعور بالألم فا يشعر به بالتنبيه المتكرر، وقد تشمل اصطرابات حسية أخرى، كثمنر ثعرف طبيعة الثبه (كليل blunt أم مؤنف pointed، على سبيل المثال)، أو موضع الثنبيه أو المتحرر، وقد تشمل اصطرابات على مبيل المثال، أو موضع الثنبيه أو تأخر إدراكه، أو الشعور بإحساسات تلوية after-sensation عمد روال التنبيه.
- (١) قد يرافق اعتلال فرط الألم نمادج أخرى من اضطرابات الألم: كوجع التماس allodynia، أو فرط الإحساسات المؤلم hyperesthesia، أو فرط حس الألم hyperalgesia، أو شواش الحس المؤلم dysesthesia.

الجنول (٢) يوضع بعض مصطلحات الألم الأخرى (بحسب الرابطة النولية لنراسة الألم ٢٠١١).

الإحساس المثار؛ ومقدرة المريض على تعيين مقره (موضعه) بدقة. يطلق مصطلح "ضلال (شنوذ) الحس sensory perversion على اضطراباته المختلفة؛ من نقص أو زيادة أو

، قساد،

ثانياً- التقييم:

تقيم المُطَاهِر المُحسية بالتدقيق في الأعراض التي يشكوها العليل، وما قد يرافقها من علامات حكمية شاذة يكشفها الفحص السريري. فالأعراض هي مشاعر مروية عما يشعر

ما يستفسر عنه في الشكاوي الحسية

- ١- ماذا يشمر به العليل حقاً؟ وما هي الألفاظ التي يستعملها للدلالة على إحساساته؟.
 - ٢- ما هو مكان الإحساسات الشاذة؟: موضعة هي أم منتشرة، عميقة أم سطحية؟
- ٣- ما هو نمط البدء؟ أكان على أشده منذ البدء، أم تضاقم باطراد؟ وما هو تأثير الجهد الجسدي أو الراحة أو النوم فيه؟
 - ٤- هل الأعراض ثابتة أم متقطعة (نوبية)؟
 - ٥- موضع هو، أم منتشر؟
 - ٦- ما هي العوامل المُفاقمة والمخففة؟ وما هو تأثير كل من: تغير الوضعة، والحركة، والراحة، والنوم؟

الجدول (٣) ما يستفسر عنه في الشكاوي الحسية.

به العليل، مع الانفعال الذي تثيره. أما العلامات الحكمية: فهي دلائل مرئية. وهي غير دقيقة أيضاً لأسباب متعددة: لأنها تستند إلى رواية العليل أيضاً. وهي لا تظهر العلامات الشاذة إلا إذا تأذى ما لا يقل عن ١٥٠ من الألياف العصبية الحسية. كما يحد التداخل (التراكب) overlap في التوزعات الحسية للجنور المتجاورة وللأعصاب من شدة النقيصة الحسية أيضاً.

١- الأعراض:

تتظاهر الأضطرابات الحسية بواحد أو أكثر من الأعراض التالية، سبق التعرض لها:

- الخدر: لتوقف النقل في الأنياف الحسية، ومنها بطلان الحس.
- ♦ شواشات الحس الأخرى، وتنجم عن خلل في نقل
 التدفعات العصبية. وقد يكون شواش الحس شديداً، مؤلاً؛
 فيعرف بشواش الحس المؤلم dysesthesia.
- الألم، ويدل على فرط استثارة في الألياف المتخصصة بنقل حس الألم.

ينتبه في السيرة المرضية إلى ما هو مشار إليه في الجدول (٣)،

ثمة أسباب ونماذج مختلفة للاضطرابات الحسية:

أ- أسباب غير عصبية للأعراض الحسية: يطلق ألم الاعتلال (ألم اعتلال المحور العصبي neuropathic pain) على الأعتلال (ألم اعتلال المحور العصبي الألم الناجم عن أذية في أي بقعة من المحور العصبي المتخصص في نقل الدفعات العصبية الحسية وإدراكها: أي من الأعصاب المحيطية حتى القشرة الجدارية المخية. أما الألم الذي ينشأ من النسج الأخرى، فيعرف بالألم نسيجي المنشأ nociceptive pain. وينجم عن تنبيه المستقبلات أو النهايات العصبية الحرة الموجودة في تلك النسج. وترافق

ألم الاعتلال العصبي علاماتٌ عصبية شاذة غالباً، كبشع يضطرب الحس فيها، أو زوال المتعكسات، أو ضعف حركي، أو ضمور عضلي، أو تغيرات جلدية اغتذائية، أو اعتلال مفاصل عصبي المنشأ : على سبيل المثال.

ب- شواش الحس : paresthesia قد يشعر بشواش حس مؤلم في "الصورة النهنية" لطرف مبتور. فيعرف بالألم الشبحي phantom limb؛ ويذلك يكون هلاساً مؤلاً. وقد يشعر بشواش الحس في توزع عصب محيطي واحد (اعتلال العصب الأحادي (mononeuropathy)؛ أو في توزع جنر شوكي (اعتلال اعتلال اعتلال و جنور (polyneuropathy)؛ أو في نهايات الأطراف (اعتلال اعصاب متعدد polyneuropathy)؛ أو في البدن تحت مستوى تشريحي ما من الحبل الشوكي، مع اضطراب الحس في الطرفين السفليين أو في الأطراف الأربعة؛ بحسب مكان الملذ النخاعية الشوكية (اعتلال النخاع (myelopathy)؛ وقد يشعر به في شق الوجه في جانب، وفي الشق المقابل من الجسد (فيعرف ببطلان حس الألم الشقي المتصالب crossed الجسد (فيعرف ببطلان حس الألم الشقي المتصالب شق الجسد المامنة، كما في علل نصف الكرة المخية القشرية أو تحت بكامله، كما في علل نصف الكرة المخية القشرية أو تحت

قد يكون شواش الحس متقطعاً intermittent، فجائي البدء وقصير الأمد، ويكون قليل التواتر يعاود تلقائياً بانتظام (نوانبياً عنها و كثير التواتر، ويعاود بغير انتظام (انتيابياً paroxysmal)، كما يصادف في النوب الجزئية البسيطة simple partial seizures من النمودج الحسي الجسدي somatosensory؛ على سبيل المثال، وتنجم هذه الحالات عن آفة في القشرة الحسية في الفص الجداري من نصف الكرة المخية. وقد يبدأ الشعور بشواش الحس في بقعة من الجسد، ثم يزحف خلال ثوان إلى أجزائه الدانية: بحسب

تمثيلها القشري الدماغي (وتدعى بالنوب الجكسونية أو الرحيف الجكسونية أو الرحيف الجكسوني Jacksonian seizures or Jacksonian). فيبدأ الأضطراب - على سبيل المثال - في أصابع إحدى البدين، ثم يمتد في الجانب الموافق من الجسد ليشمل الذراع، فالكتف، فالرجل، ومن ثم إلى الوجه.

قد يثير اللمس الخفيف شواش الحس في اعتلالات الأعصاب المحيطية، شأن ما يصادف بملامسة كسوة السرير لساقي العليل العاريتين. كما يشتد ألم الاعتلال عصبي المنشأ العاريتين. كما يشتد ألم الاعتلال عصبي المنشأ بالنشأ بالنشاط الجسدي؛ على نمط مغاير للألم وريدي المنشأ الذي يزداد بالوقوف المديد. ويكون ألم المفاصل على اشده صباحاً مع تيبس صباحي morning stiffness. وقد تصحب هذه النماذج من الألم بشواش الحس أيضاً.

قد يحرض ثني الرقبة أو حركة طرف شعوراً بتبار كهربائي يسري في الظهر إلى الفخذين والساقين؛ في التصلب المتعدد multiple sclerosis أو اعتلال النخاع myelopathy الرقبي. وهذه هي علامة لرُميت Lhermitte ، وتنجم عن نزع ميالين الحبلين الخلفيين من الحبل الشوكي الرقبي.

ج-الخدر numbness: هو الشعور الفريب الذي ينتاب المره ببطلان الحس، فيصفه بالتلبيد أو التبليطا . وقد يطلق بعض المرضى هذه اللفظة خطأ على الخلل الوظيفي في أي قطعة من الجسد: وقد يرافق بطلان الحس - أي الخدر وجود فرط استثارة في بعض الألياف العصبية المتبقية، فيشمر بالتوخز أيضاً عند الملامسة headles وتجدر الإشارة إلى أن ما كل بطلان تلحس "يدركه" العليل؛ فقد يبطل حس الألم في بعض اعتلالات الأعصاب العليل؛ فقد يبطل حس الألم في بعض اعتلالات الأعصاب المعطية (كالجذام على سبيل المثال) أو في تجوف (تكهف) النخاع syringomyelia؛ من دون أن يعرف العليل ذلك، فيؤذي المتكررة (كالمرفق في تجوف النخاع؛ وعنق القدم في السكري؛ المتكررة (كالمرفق في تجوف النخاع؛ وعنق القدم في السكري؛ والركبة في الإفرنجي)، فتنجدع نهايات أطرافه (كما في الجذام) من دون الشعور بالألم.

د- الحس العميق: أما الاضطرابات الحسية التي تنجم عن سطلان الحس العميق للأوتار والعضل والمضاصل: فتتظاهر باضطراب التوازن والمشية. ويتفاقم الاضطراب في الظلمة أو بغمص العينين عند غسل الوجه. وهذا هو اختبار (أو علامة) رومبرغ Romberg sign: وهو تضاقم اضطراب التوازن بغمض العينين مقارنة بفتحهما، لمقدرة البصر السليم على معاوضة بعض الحس العميق، أما اضطراب

الحس العميق في الطرفين العلويين فيؤدي إلى ظهور حركات شيه كنعية pseudoathetoid عند مد الذراعين أمام الجسد.

٧- الفحص السريري:

ثمة ثلاثة نماذج من الأضطرابات الحسية التي قد يكشف الفحص السريري عنها:

أ-- الحس السطحي: ويشمل حس الألم والحرارة واللمس الخفيف.

ي- الحس العميق: ويشمل حس الأهتزاز وحس الأوضاع .position sense

ج- الحس القشري cortical sensation: ويتضمن تمييز نقطتين مبتعدتين two-point discrimination؛ والتنبيه two-point discrimination؛ والتنبيه bilateral simultaneous stimulation التحري الانطفاء الحسي sensory extinction : وحس تمييز الأرقام كتابة على انملة الإصبع (حس الأخاطيط) graphesthesia : وحس معرفة الأشياء لمساً stereognosis.

يترك تحري الاضطرابات الحسية حتى نهاية الفحص السريري؛ لأنه فحص غير دقيق ويستغرق وقتاً طويلاً؛ مما قد يجهد العليل، وهو – عدا ذلك – فحص غير موضوعي؛ لاعتماده الكلي على رواية العليل لما يشعر به أو يفوته، وعلى تعاونه الكامل أيضاً، ويعدل الفحص بحسب الموجودات السريرية الأخرى المرافقة، كزوال المنعكسات، والضعف الحركي، والضمور العضلي، والتغيرات الاغتذائية، وعلامة بابنسكي، إذ يستدل منها على مقر الأذية العصبية في الجملة العصبية المحيطية أو المركزية، وتقييم الموجودات بحسب شدة الاضطراب، وعتبة المتبيه، وصحة الإحساس بما يشعر به، وحس موضعه، ويقارن الحس بين الأجزاء بما يشعر به، وحس موضعه، ويقارن الحس بين الأجزاء من جانبي المصية من الطرف ذاته، ويين القطعتين المتقابلتين من جانبي الجسد.

قد تكون شكاية العليل اضطراباً حسياً - ولاسيما الألم functional conversion أو بطلانه - ارتكاساً وظيفياً تحويلياً reaction.

ثالثاً- أنماط شائعة من الأضطرابات الحسية:

تَتَجِه مقاربة الشكاية اضطراباً حسياً - بما فيها الألم -إلى إرجاعها إلى أحد الصادر التالية:

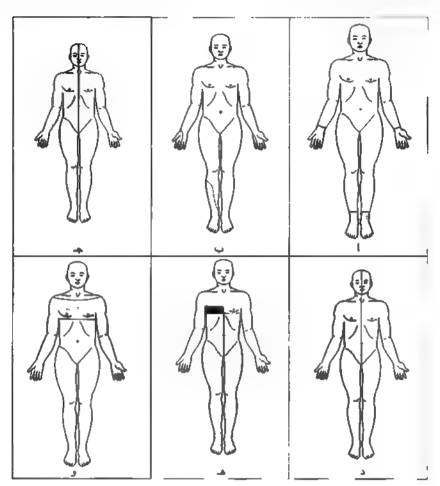
- 1 − الجملة العصبية المحيطية (الشكل 1 − (1) و (+)).
 - ٧- الجملة العصبية المركزية (الشكل (ج إلى و)).
 - ٣- اضطراب وظيفي.
 - \$- أسباب غير عصبية المنشأ.

۱- اعتلالات حسیة مصبیة المنشأ المتلالات حسیة مصبیة النشأ disturbances

تنجم هذه الاضطرابات عن أذية في الجملة العصبية الحيطية أو المركزية، ولكل منهما نمطها التشريحي الميز؛ وصفاتها الزمنية الخاصة [الشكل(١) والجدولين(٤) و(٥)].

non-neurological اعتلالات حسية غير عصبية المنشأ sensory impairment

لا يرافق شواش الحس - المؤلم منه أو غير المؤلم - ألم المفاصل أو المفضل أو الجلد أو النسيج تحت الجلدي أو الأحشاء، أو الألم المحول referred pain. ولا يشبه توزع الألم



الشكل (١) بعض أنماما الأضطرابات الحسية

- (i) نمط الجورب والقفاز stocking and glove، يشمل الثواهي القاصية من الأطراف. يشاهد هذا النموذج في اعتلال الأعصاب الحيطية من النموذج اللتناظر المثمد على الطول symmetric length-dependent neuropathy.
 - (ب) اعتلال أحادي العصب المتعدد mononeuritis multiplex الذي يصبيب عدة أعصاب محيطية متعددة في أن وأحد أو تباعاً.
 - (ج) إصابة شق الجسد والرأس. يشاهد في أذية الهاد أو سبل الألياف الحسية في الحفظة الباطئة capsule . أ
- (د) إصابة شق الوجه والجانب المقابل من الجسد، المروف بالنمط المتصالب crossed pattern الشاهد في أديات جدّع الدماغ التي تعبيب الألياف الحسية للزوح القحفي الخامس (قبل تصالبها) مع الألياف الحسية من الجسد الصاعدة والتر. سبق أن تصالبت.
- (هـ) متلازمة براول سيكوارد Brown-Sequard التي تنجم عن قطع عرضاني لنصف الحبل الشوكي، وتتأذى به الألياف الفليظة الصاعدة في الحبل الخلفي قبل التصالب، مع الألياف الدقيقة الصاعدة في السبيل الشوكي الهادي والتي سبق أن تصالبت.
- (و) توزع ديثار الكتفين الملق suspended cape distribution الذي ينجم عن آفة مركزية في الحبل الشوكي تقطع الألياف الدقيقة التي تتصالب أمام القناة الركزية ضمن الحبل الشوكي، من دون أن تتأذى الألياف الحسية الصاعدة في الحبل الخلفي (التي تتصالب في أسفل جذع الدماغ)، والألياف الشوكية المهادية الصاعدة من مستوى تشريحي ذيلي الاتجاه (سبق تصالبها في الحبل الشوكي)

الأسياب	الثموذج السريري	النهمك
 انضغاط (انظر اللوح ٥)؛ نقص ارتواء؛ رض "": ألم العصب ثلاثي التوائم. داء قرصي: ثابتة عظمية osteophyte ؛ ورم؛ ألم العصب الهريسي herpetic neuralgia (حسي) في الطورين: الحاد وتلو العقبولة. 	 اعتلال أحادي العصب mononeuropathy اعتلال جنور radiculopathy 	بؤري focal <u>هي رقعة</u> واحدة
 ورض؛ تنشؤ؛ مناعي الإمراض. السكري؛ التهاب الأوعية vasculitis؛ ابيضاض الدم، اللمفوما؛ الجدام. السرطان. 	 اعتلال ضفیرة plexopathy اعتلال أحادي العصب متعدد mononeuropathy multiplex اعتلال جنور متعدد الستویات multilevel radiculopathy 	متعدد البؤر multifocal
• متعلق بالأباعد الورمية Sjögren متعلق بالأباعد الورمية Sjögren متلازمة جوغرن Sjögren متلازمة جوغرن Alps الشكري؛ كحولي/غذائي: نشواني Alps الأبدر Alps (والأدوية المضادة للقيروسات). • اعتلال المصبونات الحسية (انظر أعلاه). • مزيل للميالين: النموذج الحسي لمتلازمة غيلان باريد. • خمجي: التابس tabes dorsalis.	 اعتلال العقد/العصبونات الحسية اعتلال الأنياف العصبية الدقيقة small fiber neuropathy اعتلال الألياف العصبية اغليظة الغليظة large fiber neuropathy 	قاص متناظر symmetric distal

السيب	الأمك	الموقع			
 الشقيقة؛ نوب صرعية؛ نوب نقص تروية عابرة. مستمر سكتة بانسداد وعاء كبير large vessel stroke؛ ورم نقيلي؛ ورم سحائي. 	عابر	cortical القشرة الدماغية			
♦ نشبة هجوية lacunar؛ التصلب المتعدد؛ ورم كوكبي astrocytic tumor ،	مستمر	تحت القشرة subcortical (الهاد أو الذراع الخلفية للمحفظة الباطنة)			
● نشبة: الثصلب المتعدد: ورم.	مستمر	جذع الدماغ			
♦ التصلب المتعدد؛ رض، ورم نقيلي؛ تجوف (تكهف) النخاع syringomyelia.	مستمر	الحبل الشوكي			
المغدر من الجملة المصبية الركزية.	الْجِدُولُ (٥) أسياب شائعة للخدر من الجِملة العصبية الركزية.				

من هذه النسج نظيره من النسيج العصبي باستثناء الألم المحول الذي يشعر به في القطاع الجلدي dermatome (أو العضلي myotome) الموافق للتعصيب المجذري للنسيج المؤوف (الحشوي غالباً أو الصقلي أحياناً. وقد يكشف الفحص السريري وجود بقعة مؤلمة موضعياً (بعيدة عن العضو المؤوف) بالجس العميق أو بالتحريك (بدوياً) المنفعل manipulation ، فيعزى سبب الألم خطأ إليها.

۳- الخدر الوظيفي والخدر غير المعلل functional or unexplained numbness:

قد يكشف الفحص السريري تبايناً بين نمط الأعراض الحسية من جهة. وبين البادئ التشريحية والفيزيولوجية من جهة أخرى، مما قد يوجه نحو تشخيص "خدروظيفي أو غير عضوي المنشأ"، أو أنه نفساني المنشأ: هستيري (= تحويلي conversion) أو تمارض malingering. وتتصف الحالات غير العضوية بدلالة واحدة أو أكثر مما يلي:

- تغير فجائي شديد في الحس بين بقعة فاقدة للحس تماماً، وأخرى مجاورة لها، سوية تماماً، ودون تدرج ثمة. فتشريحياً هناك رقعة صغيرة من التراكب الحسي (تعرف بالمنطقة الحدودية border zone) ينقص الحس فيها ولا يغيب، تفصل بين فقدان الحس كلياً؛ ويين الصحيح كلياً.
- قد يرافق فقدان الحس الشقي غير المضوي: نقص
 الشم، والبصر والسمع في الشق ذاته.
- في حال نقص حس الأوضاع؛ يتعدر إدراك التغيرات الخفيفة في حس أوضاع المفاصل الصغيرة لليد أو للقدم، مع سلامة حس الأوضاع في المفاصل الدائية (في أرساغ القدمين أو الهدين أو الركبتين أو الوركين)؛ على نبط مفاير لم يشاهد في الحالات غير عضوية المنشأ.
- الأدعاء بفقدان حسي شديد من دون وجود علامات لأذية جسدية مرافقة. إذ يسبب فقد حس الألم جروحاً أو كدمات أو حروقاً، تبقى جلية لأيام.
- نقص حس الأهتزاز في نصف العظم الجبهي مع سلامته في النصف الأخر، في الحالات الوظيفية.

ويجب التنويه أنه يجب إقامة تشخيص الارتكاس التحويلي conversion reaction (العروف بالهستيريا أيضاً (أو التمارض؛ استناداً إلى معايير تشخيصية معتمدة، لا إلى غياب العلامات الفيزيائية التي تساند التشخيص. فقد يتأخر ظهور العلامات المرضية في المراحل الباكرة من التصلب المتعند، وفي ارتشاح الجنور بخلايا ورمية، أو بالتهابها في داء المنطقة، على سبيل المثال؛ حين تكون

الشكاية أعراضاً حسية أو ألماً يسبق ظهور العلامات.

1- الآلام الجسنية المهمة generalized pains.

يراجع كثير من المرضى أطباء الأعصاب للشكاية أوجاعاً عضلية صقلية معممة؛ ظناً منهم بأنهم يعانون "التهاب أعصاب". يطلق الألم المعمم على الألم في منطقتين أو أكثر من الجسد. وهو - في الغالب - من منشأ غير عصبي (الجدول ٢).

٥- الشكاوي الحسية التمددة التوهمية:

وهي شكاوي كثيرة، تشمل أعراضاً جسدية في اختصاصات مختلفة، تتجلى كلها في آن واحد. أو يلحق بعضها بعضها الأخر. فيشكو العليل آلاماً مبهمة وضعفاً معماً وتعباً وإعراضاً غامضة مختلفة؛ عصبية وهضمية وقلبية. ولا يكشف الفحص السريري ولا الاستقصاءات المتعددة عن وجود علة عضوية مسببة. فهي توهمات delusions غير واقعية مزمنة، تشغل بال العليل، وتعكر صفو حياته. ويفاقم البحث الحثيث والدؤوب عن سبب عضوي للشكايات المتعددة من كثير من الأطباء؛ قناعة العليل الراسخة بأنه مصاب بداء خفي خطر، أخفق الطب والأطباء في اكتشافه. فينفق الكثير من الأال والجهد في مراجعة الأطباء دون اقتناع. تنجم هند الحالات عن عدة أسباب، هي في غالبها نفسانية المنشأ، ولا مجال للخوض فيها. يصادف تعدد الشكاوي في الحالات

أ- وجود حالة أو حالات عضوية؛ حقاً.

ب- الكأبة الشديدة major depression.

ج- القلق anxiety.

د- اضطراب تحويلي conversion disorder (الهستيريا لحادة).

هـ اضطراب الجسدنة somatization disorder (الهستيريا المزمنة).

و- القصام schizophrenia مع توهمات.

١- مثلازمات ألم مثفرقة،

أ- متلازمة الألم الناحي المقد syndrome (CRPS) كانت تعرف سابقاً بالحثل الودي syndrome (CRPS). وتشمل الانعكاسي reflex sympathetic dystrophy (RSD). وتشمل ما كان يطلق عليه ضمور سودك Sudeck's atrophy ومتلازمة الكتف واليد shoulder- hand syndrome والحراق causalgia والنجم إما عن أذية صريحة لعصب محيطي، فتعرف حينئذ بمتلازمة الألم الناحي المقد نموذج أ: وإما عن رض طفيف أو شديد في الطرف (لا يشمل العصب بالضرورة)، فيطلق أو شديد في الطرف (لا يشمل العصب بالضرورة)، فيطلق

```
١- أدواء عضوية:
```

أ- أدواء المظم:

- (١)- تلين العظام.
- (٢)- نقائل ورمية؛ خمج متعدد البؤر؛ ورم نقوي متعدد.

ب- أدواء مفصلية:

- (۱)– اعتلال مفاصل: اعتلال الفاصل والعظم التنكسي المهم generalized osteoarthrosis؛ التهاب الفقار المسط ankylosing spondylitis.
 - (٢)- رخاوة المفاصل وفرط الحراك joint laxity and hypermobility.

ج- التهاب المروق:

- (١)- التهاب الشريان العقد polyarteritis nodosa.
- immune complex disease في سياق أدواء المقد المناعي
- د- أدواء المقد الناعي (وقد تترسب في جدران الأوعية الدموية؛ مما قد يثير فيها ارتكاساً التهابياً):
- (١)- أدواء المُناعة الناتية (كالنئبة الحمامية الجهازية؛ التهاب مفاصل رثواني؛ مثلازمة جوكرن؛ والتصلب الجهازي مطرد السبر؛ داء النسيج الضام المختلط) والتهاب الشرايين العقد.
 - glomerulonephritis (المناعى) عاميبات الكلوية (المناعى)
 - (٣)- أدواء خمجية:
- (أ)- جرثومية: التهاب الشفاف الخمجي infective ، أخماج منتشرة بالعقديات والعنقوديات والمكورات السحالية والمكورات البنية: داء لايم؛ الإفرنجي؛ الجنام
- (ب)- فيروسية؛ التهاب الكبد B: عدوى بغيروس مضخم الخلايا cytomegalovirus infection ؛ كثرة وحيدات النوى الخمجي (العدوائي) infectious mononucleosis.
 - (ج)- طفيلية parasites: الملاريا: داء المقوسات toxoplasma: داء المثقبيات parasites:

r iatrogenic علاجي النشأ - علاجي

- أ- مشطات ACE.
- ب الستاتينات statins.

٣- نفساتي المنشأه

- أ- اضطراب تحويلي conversion disorder.
- ب- اضطراب جسدي الشكل/ جسدنة somatoform/somatization disorder.
 - ج- الكأبة.
 - د- التمارض.

1- أسباب أخرى غامضة الإمراض:

- أ- الألم الليفي العضلي fibromyalgia.
- ب- الألام العضلية الرثوية المتمددة polymyalgia rheumatica.
- ج- متلازمة الألم العضلي اللفائشي myofascial pain syndrome.
 - د- مثلارمة الثعب المزمن chronic fatigue syndrome.

الجنول (٦) بعض أسباب ألم الجسد العمم.

عليها متلازمة الألم الناحي المقد، نموذج II. تتصف هذه المتلازمة بالأمور البيئة في الجدول (٧).

وتتفاقم الحالة ما لم تعالج، فتمتد في الطرف، أو تشمل الناحية الماثلة من الطرف المقابل. ويؤدي قلة استعمال الطرف إلى تليف المفاصل، وضمور العضل، والتقضع

contracture، وتخلخل العظام. ومما يوجه نحو تشخيص هذه المتلازمة التصوير الحراري thermography (انخفاض إشعاع الحرارة من الطرف لنقص ترويته)، والتصوير الشعاعي فتنقص كثافة العظام لنقص تمعدنها، وشنوذ في ومضان العظام bone scan . ويؤكد التشخيص بزوال الأعراض

- الم حارق (حُراق causalgia)، تلقائي أو مثار، في الناحية القاصية من الطرف (اليد أو القدم)، ويتفاقم بحركة الطرف، فيحميه العليل، ويحرص على إبقاء طرفه ساكناً من دون حركة.
- فرط الإحساسات المؤلم hyperesthesia (لكل أنماط الحس: بالتنبيه المؤلم وغير المؤلم) ووجع التماس allodynia (لما هو غير مؤلم في حال الصحة)، فيحميه المريض من التماس.
- اضطرابات ودية (اغتذائية nutritional changes): وذمة: فرط تعرق: برودة الطرف؛ رقة الجلد ولمانه: هشاشة الأظفار وتكسرها: نقص الشعر في الطرف: تخلخل العظام.

الجدول (٧) المطاهر السريرية للألم الناهي المقد.

لعدة أسابيع بإحصار العصب nerve block: قبل معاودتها. وتعالج هذه الحالات بخرع الودي sympathectomy. أما الحالات المتقدمة: فلا تستجيب لهذه المعالجات: مما يستدعي تداخلات جراحية عصبية لتخفيف الألم، كتنبيه العمود الظهري من الحبل الشوكي dorsal root stimulation على سبيل المثال: أو لزرع مضخة مورفين: أو لإعطاء المخدرات الضموية.

يجب أن يفكر في هذا التشخيص في حالات الألم غير المعلل. كما يجب التشجيع على تحريك الطرف في المراحل الباكرة من المرض، ومعالجته المعالجة المناسبة للحؤول دون تفاقمه، ولتلافي التأثرات النفسانية للألم الشديد المزمن (القلق والكآبة)، ومراجعة كثير من الأطباء من اختصاصات مختلفة قبل وضع التشخيص الصحيح.

ب- داء المنطقة Zona : ينجم عن فيروس الهريس النطاقي المحدد Chicken pox : ينجم عن فيروس الهريس النطاقي chicken pox الثني يسبب الحماق وداء المنطقة في الراشدين الذين كانوا قد أصيبوا بالحماق من قبل بسبب استنشاط reactivation الفيروس اللاطئ المحدد الجنور الخلفية في الناحية الظهرية أو القطنية للحبل الشوكي، فيظهر طفح حويصلي يعرف بين العامة بـ"زنار النار" shingles. وتزداد فرص الإصابة بداء المعمر وفي المتبطين مناعياً.

تبدأ الأعراض بحكة أو نمل أو ألم؛ بتوزع جنري قبل ظهور الطفح، ويستمر الألم والطفح مدة ٢-٤ أسابيع، ويطلق مصطلح الألم تلو العقبولة postherpetic neuralgia إذا استمر الألم لأكثر من شهر بعد ظهور الطفح، وقد يستمر الألم عدة أشهر، وتشمل معالجة داء المنطقة مضادات القيروسات (acyclovir, valacyclovir, famciclovir) وتدبير الألم تلو المقبولة (بالأدوية ذات الفعل الأفيوني opioids؛ ويعض مضادات الكآبة ثلاثية الحلقة tricyclics، وبعض مضادات الكآبة ثلاثية الحلقة pregabalin وبعض مضادات

ج-احمرار الأطراف المؤلم erythromelalgia: وهي حالات نادرة، غامضة السبب، يعتقد أنها ناجمة عن أذية الأوعية الدقيقة، تتظاهر بألم شديد لا يطاق في جلد أصابع القدمين غالباً (أو في إحداهما أحياناً)، يعتد إلى صدر القدمين. ويرافقه احمرار الجلد وسخونته. وقد يبدو الجلد عيانياً وكأنه قد أصيب بحرق شمسي، وتؤدي الأعراض الخفيفة إلى اضطراب المشية والوقوف والعمل. وقد يضطرب النوم أيضاً. وقد تكون الحالة من الشدة لدرجة تسبب إعاقة حركية. قد تتأذى أماكن أخرى من الجسد، فتصاب الساقان والأذان والأذها.

يثار الألم أو يتفاقم بارتفاع حرارة الجو، ويخف أو يزول مؤقتاً بفسل القدمين بالماء البارد، ومن هنا سُمّي داء رينو المقلوب، ولكن يجب التنويه أن وضع القدمين في الماء المثلج على مدار الساعة قد يفضي إلى أذية لا عكوسة، فيتمطّن الجلد maceration، وتصاب أصابع القدم بالفنفرينة؛ مما يفضي إلى بترها، لذلك يوصى المرضى باستعمال المروحة الكهربائية عوضاً عن الثلج لتبريد الطرف.

لا تظهر بالفحص السريري علامات عصبية شاذة إلا حين برافقها اعتلال أعصاب محيطية أحياناً، ويبقى النبض الشرياني الحيطي سوياً.

لا تعرف أسباب معظم حالات احمرار الأطراف المؤلم (احمرار الأطراف المؤلم الأولي): وبعضها ينجم عن أدواء أخرى (احمرار الأطراف المؤلم التلوي)؛ ولاسيما أدواء النقي التكاثرية myeloproliferative disease (التي ترافقها كثرة الصفيحات، وتستجيب للعلاج بالأسبرين)؛ والأدواء المناعية (التي تعالج بالستيروئيدات)؛ وحاصرات الكلسيوم وبعض موسعات الأوعية؛ واعتلال الألياف العصبية الدقيقة، وقد تستجيب الحالات الأولية لمضادات الكآبة ثلاثية الحلقة ولجرعات كبيرة من المفنيزيوم، وهو مناهض طبيعي لقنوات الكلسيوم.

د- متلازمة تململ الساقين الساقين على نحو شعور غريب بغيض ملح لا يقاوم لتحريك الساقين على نحو متواصل. وقد يصفه العليل بأنه "دبيب" أو "شد" أو "سحب"، لا يصل إلى درجة الألم. ولا يرافقه إحساس حارق ولا نمل؛ شأن ما يشاهد في اعتلالات الأعصاب. يثار هذا الإحساس أو يتفاقم عند الخلود للراحة؛ ولاسيما ليلاً، وتخف حدته مؤقتاً بتحريك الساقين على نحو متواصل أو بالمشي؛ مما يحول دون النوم الهنيء. وهذه الحالات شائمة في الفرب؛ إذ يحول دون النوم الهنيء. وهذه الحالات شائمة في الفرب؛ إذ إنها تصيب ١٠٪ من الناس من كل الأعمار؛ بدرجات متفاوتة الشدة، وبالإزمان قد يصاب الطرفان العلويان، ولا يتأثر الوجه ولا الجذء.

لا يعرف الإمراض في هذه المتلازمة. فقد تكون أسرية في بعض الحالات؛ وتلوية في بعضها الأخر. إذ قد تظهر في النساء للمرة الأولى في أثناء الحمل. وقد تشاهد في حالات

فقر الدم، ونقص حديد المصل، والمرحلة الانتهائية للقصور الكلوي المالج بالديال (الديلزة) dialysis، واعتلال الأعصاب المحيطية، وخلل الانتباء attention deficit.

تؤدي مقاومة ذلك الشعور الزعج إلى تفاقمه. وقد يفيد - إضافة إلى الحركات الفاعلة - التدليك والتمديد، وإعطاء بعض الأدوية كذات الفعل الدوياميني dopaminergic agents، والمهنئات، ومضادات الاختلاج، والمسكنات.

هم اللاجلوسية (تعنر الجلوس) akathisia: تشبه متلازمة تململ الساقين: لكنها تشمل الجسد بكامله، ولا نظم يوماوياً circadian rhythm لها، ولا يرتاح العليل بالحركة. وقد يشاهد فيها حركة هزهزة الجسد rocking بكامله، وتنجم عن تعاطي مناهضات الدويامين dopamine antagonists، وتستجيب للأدوية المضادة للفعل الكولينرجي anticholinergic.

مقدمة في الضعف عامة:

الضعف من الشكاوي الشائعة قد يعني بها المرضى أموراً مختلفة. وعلى الطبيب أن يتحقق من المقصد. فعليه أن:

• يحدد – أولاً- ما يعنيه المريض بالضعف. فقد يطلق بعض المرضى "الضعف" على "التوعك" (أو الدعث) malaise:

وهو الشعور بفتور الهمة والتكاسل لحمى أو مرض، وقد يراد بها "التعب"؛ لوصف نَهك القوى تلو القيام بعمل مضن يستنفد الجهد. ومنهم ما يعلق "الضعف" على أي اضطراب حسي أو حركي في الأطراف، أما في طب الأعصاب فيراد به نقص القوة force وهو تعذر الإتبان بتقلص عضلي إرادي مؤثر.

ومن ثم؛ على الطبيب أن يفرق بإن الضعف الحقيقي
عصبي المنشأ وبين نظيره الظاهري، فقد ينجم الضعف
الظاهري عن ألم يتفاقم بالحركة؛ مما يحول دون الإتيان
بها؛ أو قد يكون لضمور خفيف في بعض العضلات من قلة
الاستعمال disuse atrophy؛ ومن المرضى من لا يرغب في
بذل أقصى جهده في أثناء الفحص.

♦ وأخيراً، على الفاحص أن يحدد نمط الضعف، وتوزعه،
 وشدة العجز الوظيفي الناجم، والمظاهر الأخرى الرافقة.

ينجم الضعف عن أذية أي قطعة من الجملة المحركة motor system ذات الأجزاء المتعددة. ويتشارك الضعف مع مظاهر سريرية أخرى مميزة. تضم الجملة المحركة الأجزاء التالية:

upper motor neurons والمعركة الماوية axons ومحواراتها axons: وتعرف بالسبيل القشري الشوكي axons أو بالسبيل الهرمي pyramidal tract. بينا و corticospinal tract وبالسبيل الهرمي pyramidal tract معظم الألياف المحركة من عصبونات كبيرة في الشريط المحرك motor strip من القشرة المخية Rolando's fissure الكبيرة شق رولاندو Betz. وهي هرمية الشكل، ومنها جاءت التسمية السبيل الهرمي". وتتابع الألياف نزولها في الإكليل المتشعع المسبيل الهرمي". وتتابع الألياف نزولها في الإكليل المتشعع المحفظة الباطنة corona radiata cerebral الى جنع الدماغ، حيث يتنابع بعضها الأخر نزوله مع نوى الأزواج القحفية، في حين يتابع بعضها الأخر نزوله مع نوى الأزواج القحفية، في حين يتابع بعضها الأخر نزوله مع نوى الأزواج القحفية، في حين يتابع بعضها الأخر نزوله مع نوى الأزواج القحفية، في حين يتابع بعضها الأخر نزوله

القشري الشوكي النازل في الجانب المقابل؛ ليتشكل الهرمان . pyramids . ومن ثم تتابع الألياف تزولها في العمود الجانبي lateral column . الجانبي المصود التتشابك مع العصبونات المحركة المسفلية في القرون الأمامية anterior horns في مستويات تشريحية قِطُمية بالمعالان الشوكيان الجانبيان بالمخروط النخاعي (أو الانتهائي) /terminalis على مستوى الفقرة القطنية الأولى أو الثانية.

تؤدي علة محدودة تصيب ألياف المصبونات المحركة العلوية إلى اضطرابات خاصة مميزة لا تتبدل بتغير مشر الأفة، ويستدل على المكان التشريحي للإصابة من التوزع السريري للنقيصة الحركية motor deficit الناجمة؛ ومما قد يرافقها من علامات عصبية شاذة أخرى ناجمة عن تأذي البنى التشريحية المجاورة، ويطلق على هذه العلامات الإضافية – والتي يستدل منها على مقر الأفة المسببة مصطلح "علامات التجاور" neighborhood sign.

المصبونات المحركة السفلية peripheral تقع في تجمعات (تعرف بنوى الأعصاب المعيطية peripheral) في جذع الدماغ وفي القرون الأمامية للحبل المصبونات (nerves nuclei المصبية من المصبونات impulses المحركة السفلية عبر الجنور الأمامية أو المحركة /motor roots (بما فيها ذيل الفرس cauda equina في الممود الفقاري القطلني)، فالضفائر plexuses في المحيطية؛

أما المظاهر السريرية التي تنجم عن أذية العصبونات المحركة السفلية؛ فتعتمد على الجزء المؤوف، أي في النوى أو المضائر أو الجنور المحركة؛ أو في عصب محيطي واحد multiple mononeuropathies أو أكثر mononeuropathy؛ أو اعتلال متعدد في الأعصاب المحيطية polyneuropathy، كما سيرد لاحقاً. وهذا نمط مفاير لما يشاهد في أذية الأجزاء المختلفة من العصبونات المحركة العلوية، حيث لا تتبدل المظاهر الأساسية بتغير القطعة المؤوفة، كما سبق ذكره.

4- النهايات المصبية nerve terminals: يُصنَع الأستيل كولين acetylcholine في النهايات المصبية، ويخزن هناك. وعندما تصلها التعقعات المصبية في المحوارات axons: يُطلق الأستيل كولين عبر المشابك synapses إلى مستقبلات

receptors خاصة في الغشاء المضلي من المُوصل junction المصبى العضلي.

4- العضل؛ يثير تنبه مستقبلات الأستيل كولين على الجانب العضلي؛ زيادةً عابرة في نفوذية إيونات ions الصوديوم والبوتاسيوم؛ مما يؤدي إلى زوال استقطاب depolarization الأغشية العضلية. ومن ثم تثار سلسلة طويلة من التفاعلات ضمن الألياف العضلية تفضى في نهاية المطاف إلى تقلص إرادي.

أولاً- التقييم السريري:

بعد التحقق مما يعنيه العليل من شكوى الضعف: يُستفسر عن نمط البدء؛ وتطوره نحو التردي أو التحسن؛ وما قد يثيره أو يخفف من حدته أو يفاقمه. وينتبه إلى توزع الضعف، وشدته، وأثره الوظيفي في حياة المريض اليومية، وإلى وجود أعراض أخرى مرافقة كالمص cramp واضطرابات الحس، على سبيل المثال.

۱- التمب fatigue والتُعويية fatigability والوهن نفساني المنشأ neurasthenia:

يشكو الأصحاء أو المصابون بضعف من منشأ عصبي عضلي؛ شعوراً مزعجاً بألم عضلي خفيف بعد بنال جهد بدني قد يضطرهم إلى التوقف عنه. أما التعوبية فهي ظاهرة مرضية تطلق على تزايد الضعف في أثناء القيام بحركة ما من دون الشعور بالألم، وعلى نحو عام؛ تكون القوة في هؤلاء المرضى أفضل عند الاستيقاظ من النوم (أي بعد الراحة) منها في نهاية النهار، وتعني ضمناً وجود علة ما في الموصل العصبي العضلي، وتعرف بالوهن العضلي قاهرياً، ولكن أما التعب نفساني المنشأ؛ فهو حالة مشابهة ظاهرياً، ولكن التعب يكون فيها أشد عند الاستيقاظ من النوم غالباً، أو التعب يكون فيها أشد عند الاستيقاظ من النوم غالباً، أو

٧- الظاهر السريرية للضعف وتوزعه:

ويستدل عليها من نمط توزع الضعف والأعراض الناجمة:

أ- ضعف الوركين (العضل الداني لزنار الحوض proximal): يجد العليل صعوبة في النهوض من وضعتي الجلوس والشرفصاء، وفي صعود السلالم أيضاً. فيضطر إلى الاستعانة بنراعيه للتمسك بشيء ثابت وجنب جسمه إلى فوق. ومنهم من يدفع بركبتيه نحو الخلف لبسط الساقين على الفخذين، وهذه هي حركة "تسلق الساقين". ويتمايل العليل في مشيته التي يطلق عليها مصطلح "المشية التهادية waddling gait.".

ب- ضعف الكاحلين؛ وتصاب مثنيات الكاحل؛ مما يؤدي

إلى سقوط القدم foot drop. ويكثر التعثر، إما لالتواء أحد الكاحلين؛ وإما لاصطدام صدر القدم (مقدمها) forefoot. قد يبرز فوق الأرض. ويتعذر على المريض المشي على مقدم القدم لضعف العضل الخلفي للساق (مثنيات الكاحل)، أو الشي على العقب لضعف العضل الأمامي للساق.

ج-ضعف عضل الكتفين، يجد العليل صعوبة في أداء كل ما يتطلب رقع اليدين إلى فوق الرأس لأداء عمل ما، كتصفيف الشعر على سبيل المثال، كما يؤدي الضعف إلى انزياح لوح الكتف تحو الأمام والجانب، ويرافق هذا الانزياح كب معاوض في الطرف العلوي عند تدليه بجانب الجسم، فتنفتل راحة اليد تحو الخلف.

د- ضعف عضل الهدهن: يجد العليل صعوبة في حمل الأشياء، وفي الكتابة، والأكل، وأداء كل ما يتطلب حركة فتل الساعد (أي الكب والاستلقاء)، شأن الحال حين فك أغطية القناني، أو المعابيح الكهربائية أو نزع البراغي؛ على سبيل المثال.

ه - ضعف عضل الأصابع: يتعذر أداء الحركات الدقيقة التي تستوجب استعمال الأصابع بمهارة، كما يحدث حين فك أزرار القميص وتزريرها، أو عند استعمال الزمام (السحاب).

و-ضعف عضل الرقية: يجد العليل صعوبة برفع الرأس عن الوسادة وهو بوضعة الاستلقاء؛ لضعف مثنيات الرأس. وقد يضعف العضل الخلفي للعنق نادراً، فيتدلى الرأس نحو الأمام؛ مما يضطر العليل أن يسند ذقنه بأصابعه، لإبقاء وجهه في وضعة متعادلة neutral position.

ن- ضعف عضل القحف، يؤدي ضعف عضل الوجه (المعمب من الزوج السابع القحفي) إلى تعدر مص الشراب بالمص straw، والتعنفير، والنفخ، ويستدل من صعوبة المضغ أو في إطباق الفم على وجود ضعف في العضلتين الماضفتين والعضلتين الصدغيتين والجناحيات (وهي معصبة من الزوج الخامس القحفي).

يدل عسر التلفظ articulation، وتعذر إزالة بقايا الطعام من بين الأستان أو من حولها باللسان؛ على ضعف عضل اللسان (العصية من الزوج الثاني عشر القحفي). كما يفضي ضعف العضل الخارجي للحيتين (معصبة من الأزواج القحفية الثالث والرابع والسادس) إلى غشاوة البصر والشفع.

ح- القصور التنفسي: يشاهد ضعف عضل الحجاب الحاجز والعضل بين الأضلاع في مراحل متقدمة من الأدواء العصبية العضلية، ويؤدي إلى ظهور النمط البطني للتنفس، ومهدداً الحياة بالخطر. وقد يكون نادراً العرض الأول في

بعض الأدواء العضلية، شأن الحال في داء بومبيه العضلي في الراشدين (البالفين) adult Pompe's disease.

٣- الفحص السريري:

ينتبه إلى نمط توزع الضعف، وحالة العضل من ضمور أو ضخامة. وإلى منعكسات الشد stretch reflexes، والتغيرات

الحسية، ومقوية العضل muscle tone، والوتار (التأتر) العضلي dystonia (الجدول ١).

ثانياً- في أنماط الضعف العضلي:

في الجدول (٢) ملخص لأنماط الضعف الختلفة وللملامات الرافقة لها.

المطهر	ما يتوجب تمريه
حالة العضل (بالتأمل):	ينتبه إلى وجود أو غياب ما پلي:
الوضعة	 ♦ وضعة الجسم posture والأطراف في أثناء الجلوس والوقوف والمشي؛ وفي أثناء
ضمور العضل ^(۱)	الحركة أو تغير الوضعة.
طبمور العصين	● ضمور العضل وتوزعه: • الله الله الله الله الله الله الله الل
	0 العضل الداني أو القاصي أو معمم. 0 هـ - تيزه جاند أو طرف تراب أو مصر .
	0 في توزع جنر أو ضفيرة أو عصب. • هل حدث في مرحلة باكرة من المرض أو متأخرة ا
التقلصات الحزمية (١)	• من حدث من مرحه بامره من مرحن او منا حرب. • وجودها أو غيابها .
	• توزعها: في قطعة واحدة أم أكثر، ● توزعها: في قطعة واحدة أم أكثر،
ضخامة العضل	 توزّعه: معمم في كل الجسم أم موضع في بعض المضالات (كمضل الريئة أو في الدالية).
توزع الضعف	 هل يشمل العضل القاصي أو الدائي، أمتناظر هو أم غير متناظر؟
	♦ إذا كان غير متناظر، فهل هو في توزع تعصيب من عصب واحد، أو أكثر من عصب، أو
	في توزع ضفيرة؟
	 حالة العضل الميني والبصلي .
	• حالة عضل التنفس.
المنعكسات:	ينتبه إلى حالتها وتناظرها:
منعكسات الشد	● حالتُها (من اشتداد؛ أو استواء؛ أو ضعف)، وتناظرها بين الجانبين.
	• يتحرى الرمع clonus في حال الاشتداد .
المتعكسات الجلدية	● المنعكسان الأخمصيان.
	 المنعكسات الجلدية البطنية:
	0 قد تغيب في البدانة وفي الولودات.
	0 لعدم تناظرها أهمية تفوق غيابها.
القوية العضلية (٢)	♦ هل هي سوية، أو مزدادة (الصمل rigidity ، الشناج spasticity)، أو ناقصة hypotonia ؟
الوتار العطبلي (1)	● سرعة ارتخاء عضلة ما ثلو ثقلصها أو قرعها:
±	0 ارتخاء بمليء غير مؤلم في الوتار.
	0 ارْتَخَاء بِطَيَّءِ مؤَلَّم تَلُو تُقلُّص (أو فرط تقلص) مؤلم في المص cramp.
اضطراب حسى مرافق	 پنتبه إلى سلامة الحس أو اضطرابه:
	0 في جانب واحد أو في الجانبين.
	O في توزع جنر حسي أو عصب محيطي أو توزع الجورب والقفاز stocking and glove.

⁽١) تدعى بالإنكليزية wasting أو atrophy.

الجدول (١) ما ينتبه له في الفحص السريري في حالات الضعف العضلي.

 ⁽٣) هي تقلصات لا إرادية لحزم من الألياف المضلية (الياف عضلية متجاورة ومعصبة من عصبونة محركة واحدة) ، ترى عبر الجلد بشكل نموج (او ترجرج flicker) غير منتظم، خفيف ووجيز.

⁽٣) المقوية هي مقاومة العضلة للحركة المنفعلة.

⁽٤) الوتار dystoma: حركة الإرادية سريعة أو بطيئة تثبّت الفاصل في وضعة شاذّة عنة ثوانٍ ثم ترتّخي؛ لتتكرر دون انتظام.

الحس	الثمكسات	ضمور العضل	مقوية المضل	توزع الضعف	نموذج الضمف	مستوی الأقد	
• سوي في الإصابات الحركية المركة.	فرط نشاط منعكسات الشد الصدمة المصبونية المعمونية المنعكس الأخمصي بالأنبساط - تزول المنعكسات المنعكسات	● خفيف ومتأخر: بسبب طول مدة الإصابة وعدم الاستعمال	 رخو في المرحلة الحادة العصبونية). ثم يظهر تشنج (من الكياسة)، في الكياسة)، في العضل العضل العضل العاكس الفضل الفضل الفضل 	• تتأذى مجموعات واسعة من العضل: - شلل طرف: monoplegia - شلل طرف: غلوبين او خيل طرفين علوبين او في طرفين السفليين السفليين السفليين السفليين السفليين السفليين السفليين السفليين السفليين شق من الجسم، يشمل الوجه ولا يشمله. - شلل رياعي (في الأطراف الأربعة): e الخريعة): e الخرياء ولي إصابة الخريعة المقالي في إصابة الخرل انتقائي في إصابة شق، غالباً: - المرف علوي > سفلي. - قاص (للحركة المقيقة) > المارف العلوي > سفلي. - الباسطات > المثنيات في الطرف العلوي). - المثنيات الباسطات (في الطرف السفلي) - المعدات > المشريات (في الطرف السفلي).	خزل / شلل الحركة الإرادية، • بقاء الحركات اللارادية (كمنعكسات الشد على سبيل الثال).	السبيل الشوكي الشوكي cortico spinal tract	
⊕ سوي	• تزول أو تضعف في توزع الجنور المؤوفة.	♦ شدید ویاکر. ♦ تقلصات حزمیة باکرة.	ە ئاقمىة (رخاوة).	 انتقائي في مجموعات محددة (في توزع جنزي عضلي) متفاوت في الشدة والتوزع دانٍ و/ أو قامي 	خزل أو شلل رخو لمضارت بمينها، فتتأذى كل أنماط الحركة: بما في ذلك الانمكاسية.	 خلايا القرن الأمامي 	
• توزع الجورب أو الجورب والقفاز في امتلال الأمصاب الخمسية أو المختلطة	♦ تزول او تضعف.	• خفیف إلى شدید وباکر.	♦ ناقصة (رخاوة).	 العضل القامس (في القدمين واليدين غالباً)؛ وقد ينتشر نحو القطع الدانية. 	♦ خزل او شلل عضلي	• عصب محيطي (اعتلال الأعصاب المحيطية).	
● سليم	♦ سوية	• خفیف جداً ومتاخر.	ە سوية.	 المضل الخارجي للعينين، أو العضل البصلي أو معمم. 	عوبية ♦ fatigabhty	• الوصيل العصيبي العضابي	
● سوية	♥ سوية بادئ الأمر، ثم تزول.	• متاخر مع حدوث تشوهات صقلية.	● سوية او وتاري myotonia.	• عضل دانٍ.	♦ ضعف عضلي.	● العضل	
	الجدول (٢) أنماط الضعف المختلفة وما يرافتها من العلامات ذات الصلة						

ثالثاً- تعريف بالأدواء المختلفة السببة للضعفء

قد يكون الضعف متناظراً أو غير متناظر؛ معمماً أو موضعاً؛ في بقعة واحدة أو أكثر:

١- ينجم الضعف في مجموعات عضلية محددة في طرف واحد عن: أذية جدر عصبي عند مخرجه من العمود الفقاري؛ أو عن تأذي الضفيرة العضدية أو القطئية في جذر الطرف؛ أو عن علة تصيب عصباً محيطياً واحداً.

يرافق الأفات الجنرية ألم في العنق أو في الظهر غالباً. في حين يؤدي انضفاط عصب واحد إلى خدر numbness أو توخز (tingling (pins and needles) في الطرف الموافق.

٧- تسبب افة دماغية ضعفاً في شق الجسم، ويشمل الوجه أيضاً. في حين ينجم الضعف الشقي الذي لا يشمل عضل الرأس، عن آذية في الحبل الشوكي غالباً. ومتى كان البدء حاداً، دعيت الحالة "النّشبة stroke"، التي تعني ضمناً أنها وعائية المنشأ.

٣- أما الضعف المعمم فهو قليل المصادفة، وينجم عن علل عصبية عضلية. ويكون غير مؤلم ومتناظراً غالباً؛ وذا بدء مخاتل. لذلك قد لا يأبه المريض له في المراحل الباكرة من سير الداء.

۱- امتازلات العضل myopathies:

يطلق مصطلح اعتلالات العضل على جميع الأدواء العضلية. وتشمل:

inflammatory myopathies المتالات المضل الانتهابية المتالات المضل الانتهاب مناعية المنشأ. وتضم هذه المجموعة من الأدواء: التهاب المضل المتعدد polymyositis، والتهاب المضل المتعدد dermatomyositis والتهاب المضل الاشتمالي dermatomyositis prednisone . وتعالج بمثبطات المناعة، كالبردنيزون myositis . methotrexate

ب-اعتلالات العضل سمية النشأ toxic myopathies: يشبه المشهد السريري في هذه الأدواء نظيره في التهاب العضل الثناعي. وتنجم عن تعاطي الكحول، والمعالجة بالكولشيسين colchicine أو بالسبردنيزون أو بالأزيدوثيم يدين azidothymidine (AZT)

ج- اعتلالات العضل الوراثية inherited myopathies وتتظاهر في اعمار مبكرة، مقارنة بما يصادف في علل العضل الالتهابية أو سمية المنشأ. وأكثرها مصادفة: حثل عضل دوشين muscular dystrophy Duchenne وحثل عضل بكر X- اللذان ينتقلان صفة صبغية مرتبطة بالجنس -X

linked؛ وحثل العضل الوتاري myotonic dystrophy، الذي ينتقل صفة صبغية جسدية سائدة autosomal dominant، المعضدي fascio وحثل العضدي الكتفي العضدي scapulohumeral dystrophy الذي ينتقل صفة صبغية جسدية سائدة أيضاً.

rneuropathies اعتازلات الأعصاب

وهي أدواء تتأذى فيها إما المحوارات العصبية axonal neuropathies فتعرف باعتلال الأعصاب المحواري axonal neuropathies وإما تتأذى أغمادها الميالينية myelin sheath فتدعى اعتلال الأعصاب المزيل للميالين demyelinating neuropathies . ويتعذر التفريق السريري بينهما عما يستدعي اللجوء إلى قياس سرعة النقل الكهربائي في الأعصاب المحيطية.

تشاهد اعتالات الأعصاب الموارية في الأدواء الاستقلابية غالباً، كالسكري والقصور الكلوي وأدواء الكبد؛ على سبيل المثال، أما اعتلالات الأعصاب المزيلة للميالين؛ فتنجم عن اضطراب مناعي غالباً، ويكون هذا إما داءً حاداً وحيد البطور acute monophasic illness، شأن الحالة في متلازمة غيلان – باريه Guillain-Barré syndrome على سبيل المثال؛ وإما ناكساً مزمناً chronic relapsing، فيعرف باعتلال الأعصاب الالتهابي المزمن المزيل للميالين وقد يشاهد هنان النموذجان من اعتلال الأعصاب؛ المحوارية والمزيل للميالين؛ بوصفهما أدواءً جينية أحياناً، تنتقل صفة صبغية جسدية سائدة المنات. autosomal dominant.

يؤدي اعتلال الأعصاب المحيطية إلى ضعف العضل القاصي وضهوره (مشنيات رسفي القدمين القاصي وياسطاتهما)، ونقص الحس القاصي (أي في نهايات الأطراف)؛ في توزع الجورب والقضاز stocking-glove، مع سلامة الأزواج القحفية غالباً. كما قد يصاب عضل التنفس أحياناً. وحين الشك بوجود اعتلال أعصاب محيطية، يجب تقييم حالة عضل التنفس في جميع تلك الحالات، كما يركن تقييم حالة عضل التنفس في جميع تلك الحالات، كما يركن النموذجين المنكورين، أما المالجة فتشمل تدبير الاضطراب الاستقلابي المسبب لاعتلال الأعصاب الحواري، والتثبيط المناعى للاعتلال المربل غير الوراثي،

r- أدواء الوصل العميبي العطيلي neuromuscular: diseases

يسبب الوهن العضلي الوبيل myasthenia gravis غالبية هذه الحالات. والإمراض فيه وجود أضداد لمستقبلات

الأستيل كولين النيكوتينية receptors التي تتواسط النقل بين الأعصاب والعضل. ويجب إجراء تصوير مقطعي محوسب للصدر (CT) لهذه الحالات: لأنها قد يرافقها ورم توتي (تيموسي) خبيثthymoma

قد يؤدي الوهن العصلي الوبيل إلى ضعف العضل الداني، شأن الحال في اعتلال العضل. بيد أن الوهن العضلي الوبيل يصيب عضل الرأس غالبا؛ مما يؤدي إلى الإطراق piosis، أو الشفع، أو ضعف عضل الوجه، أو إلى أعراض بصلية bulbar. ولا يرتفع عيار الكرياتين كيناز في الدم؛ على نمط مغاير لا يشاهد في التهاب العضل.

ثمة علة أخرى تصيب الوصل العصبي العضلي، هي متلازمة لامبرت إيان Lambert- Eaton syndrome، التي تشبه الوهن العضلي الوبيل. بيد أنها تصيب العضل الداني في العلرفين السفليين خاصة، لا عضل الوجه. وتظهر أضداد لتنوات الكلسيوم لما قبل التشابك presynaptic calcium لقنوات الكلسيوم لما قبل التشابك channels، كما يرافقها ورم رئوي خبيث صغير الخلايا غالباً؛

٤- أدواء المصبون المحرك motor neuron disease.

تصنف هذه المجموعة النادرة من الأدواء التنكسية أو الوراثية؛ بحسب توضع الأذية؛ فتكون هذه إما في العصبونات المحركة السفلية؛ وإما في العصبونات المحركة العلوية؛ وإما في كلتيهما، وفيما يلي تعريف موجز بها، وسيأتي التفصيل في كلتيهما، منفصل؛

أ- تشارك أذية المصبونات المحركة العلوية والسفلية: تعرف هذه الحالات بالتصلب الجانبي الضموري العديدي عسرف هذه الحالات بالتصلب الجانبي الضموري amyotrophic lateral sclerosis (ALS) سريرياً تظهور علامات أذية علوية، مع العصبون المحرك السفلي (ومنها الضمور والتقلصات الحزمية)؛ ولكن مع اشتداد منعكسات الشد، لا ضعفها، كما يتوقع. ويبقى الحس سوياً، ولا تعباب المصرتان. ويبطئ المقار riluzole من سرعة تفاقم الداء.

ب إصابة العصبونات المحركة العلوية الصرفة: كالتصلب المجانبي الأولى primary lateral sclerosis والخزل النصفي السفلي التشنجي الوراثي (أو الأسري) (spastic paraparesis على سبيل المثال.

إصابة العصبونات المحركة السفلية الصرفة: كضمور

العضل شوكي المتشأ Werdnig-Hoffman (كداء وردنغ - هُـضـمــان Spinal muscular atrophy وداء كـوكــلـبـرع - ويــلانــدر Werdnig-Hoffman وداء كـوكــلـبـرع - ويــلانــدر Kugelberg-Welander والشلل البوري focal أو القطّمي bulbar palsy ومتلازمة ما بعد التشعيع post-irradiation syndrome ومتلازمة تلو التهاب سنجابية النخاع poliomyelitis ومتلازمة تلو التهاب السنجابية النخاع post-polio syndrome وسواها من أمراض تادرة.

ه- أدواء العمود الرقبي cervical spine diseases:

تؤدي إلى ضعف في الأطراف؛ ولاسيما في الطرفين السغليين. تشاهد معظم هذه الحالات في المسنين خاصة؛ لحدوث تغيرات تنكسية في العمود الفقاري الرقبي بتقدم العمر، وتفضي هذه التغيرات إلى تضيق القناة الشوكية، ومنها انضغاط الحبل الشوكي وتأذيه، وتعرف هذه الحالات باعتلال النخاع الرقبي وتاذيه، وتعرف هذه العلور بحركة فرط بسط العمود الفقاري الرقبي قسرياً، شأن ما يحدث في الوقوع باتجاه امامي، أو في أثناء تنبيب الرغامي.

تصادف أدواء أخرى في المرضى الأصغر سناً، كأورام الحبل الشوكي، والرضوض، والتصلب المتعدد، والتهاب النخاع المستعرض transverse myelitis؛ على سبيل المثال، والتهاب النخاع المستعرض المنعزل isolated هو ارتكاس المتهابي، الإمراض فيه اضطراب مناعي حاد، ويختلف عن نظيره في اعتلال النخاع الرقبي المشاهد في داء الفقار المتنكسي spondylosis بأنه يصيب النخاع الظهري غالباً لا العمود الرقبي. كما يتصف ببدئه الحاد، ويعمر العليل، ويزيادة الخلايا في السائل الدماغي الشوكي.

يتظاهر اعتلال النخاع الرقبي بعلامات أذية العصبيون المحرك العلوي (كالشناج spasicity، واشتداد منعكسات الشد المحرك العلوي (كالشناج spasicity، واشتداد منعكسات الشد في علامة stretch reflexes في العلوفين السغليين، وظهور علامة بابنسكي) مع غياب بعض منعكسات الشد في طرف علوي واحد أو في كليهما غالباً (الاعتلال الجنور الرقبية)، واصلراب الثبول (الأذية الألياف النازلة)، وبطلان الحس العميق في الطرفين السغليين (لتضرر الحبلين الخلفيين)؛ ومنه زوال حس الاهتزاز vibration غالباً، مع اضطراب حس الأوضاع joint position sense أحياناً. وقد يكون التشنج مع اضطراب الحس العميق أكثر إزعاجاً للمريض منه من الضعف. ويعالج اعتلال النخاع الرقبي جراحياً لتخفيف الضغط decompression عليه.

يسيطر الدماغ الطبيعي على الحركة عن طريق سلسلة معقدة من التأثيرات المتبادلة لحلقات من السبل والبني العصبية. يبدأ الأمر الحركي في القشر الدماغي، وينتقل إلى النخاع الشوكي قبل وصوله إلى العضلات المنفذة، ويخصع هذا السبيل القشري النخاعي إلى عدد كبير من التأثيرات، بعضها محرض، ويعضها الآخر مشبط، الهدف منها تنقية الحركة من الشوائب وجعلها دقيقة ومناسبة للهدف المتوخي. تتم عملية التصفية (الفلترة) هذه في النوي القاعدية على نحو خاص، وتتداخل فيها نواقل عصبية عديدة (الدويامين، والأستيل كولين، والغابا gamma-butyric amino acid GABA والسيروتونين وغيرها ..) ومستقبلات عصبية خاصة بكل نوع من النواقل العصبية تتوزع في الجسم الخطط والجسم الشاحب ونواة ما تحت الهاد أو نواة Luys والنواة الحمراء واللطخة السوداء ... إلخ؛ إضافة إلى ذلك تمارس البني المخيخية تأثيرا منسقا للحركات بالاعتماد على الملومات المديدة الحسية والبصرية التي تردها؛ وذلك ضمن إطار تلقيم راجع feedback منسق ودقيق. وينجم عن اضطراب هذه الأثيات المقدة اضطراب حركى تختلف صفاته بحسب موقع الأذيات السببة وشدتها مع احتمال ظهور أعراض هرمية، أو خارج هرمية، أو مخيخية أو مشتركة.

للحة عن السبل المتعلقية بالنوى القاعديية ووظائفها: تتألف النوى القاعدية التي يرمز إليها باسم الجهاز خارج الهرمي extrapyramidal system من المادة (اللطخة) السوداء substantia nigra (SN) والجسم المخطط Istriatum والجسم (النواة المذنبة caudate والبطامة putamen)، والكرة (الجسم) الشباحبية (globus pallidus (GP)، والشواة تحت المهاديية (subthalamic nucleus (STN والمهاد thalamus . تتلقى النوى القاعدية سيالات واردة من القشر الدماغي وعلى نحو خاص من الباحة الحركية الإضافية أمام الجبهية. prefrontal supplementary motor area ومن النواة اللوزية وتلفيف حصون البحر hippocampus، والوسيط الرئيسي لهذه السيالات هو الناقل العصبي الغلوتامات glutamate. توفر العصبونات الدويامينرجية الموجودة في المادة السوداء في منطقة الجزء الكتنز pars compacta القسم الأعظم من السيالات الدوبامينرجية الواردة إلى الجسم المخطط، وهي تمارس تأثيراً مزدوجاً .محرضاً ومثيطاً، في العصيونات

الموجودة في الجسم المخطط التي ترسل بدورها سيالات صادرة باتجاه الجسم الشاحب. هذا التأثير المزدوج يتعلق بثوع العصبونات؛ فهو محرض للعصبونات الدوباميترجية DI ومثبط للمصبونات المويامينرجية D2، وتقوم العصبونات البيئية في الجسم المخطط striatal interneurons بالتواسط بين السبل الواردة والصادرة، وهي تستعمل الناقل العصبي ،الأستيل كولين، بصورة رئيسية، وللجهاز الصادر عن الجسم المخطط تأثير مثبط على نحو رئيسي، ويتواسط عمله الناقل العصبي ،غاباء (GABA) في حين يتواسط السبل الواصلة بين النواة تحت الهادية وكل من جزأي الجسم الشاحب الإنسى Gpi والوحشى GPe الناقل العصبي الفلوتامات، وهو ذو تأثير محرض (مثير) excitatory. تقسم المستقبلات الدويامينرجية إلى خمسة أنماط من Dl حتى D5 وهي تتوزع في مختلف أجزاء النوي القاعدية وفي الجهاز السميسي limbic system أينطساً. تنوجند المصمييونيات الدويامينرجية Dl وD2 بتراكيز عالية في الجسم الخطيط وعلى نحو خاص في الجزء الظهري (الحركي) منه، وهي التي تتداخل بصورة فعالة في الأليات الإمراضية المسؤولة عن داء باركنسون: لأنها هي التي تتفقى السيالات الواردة من المادة السوداء ومن SNc تحديداً والتي تصل إلى كل من البطامة والنواة المنتبة. وتتركز بقية المستقبلات الدويامشرجية D3 و D4 وD5 في الأقسام الإنسية من الجهاز اللمبي (D3 و D4)، وهي تتواسط الانفعالات على نحو رئيسي كما توجد مستقبلات D5 في مناطق تحت المهاد وحصين البحر بصورة رئيسية.

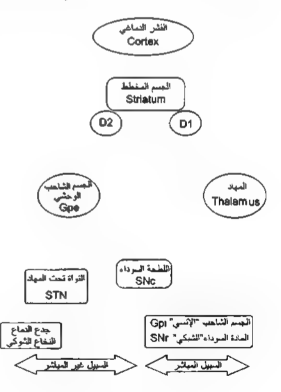
قتالف السبل الدوياميترجية من سبيلين رثيسين صادرين output pathways ينطلقان من الجسم المخطط (انظر الشكل الترسيمي):

1- السبيل الأول - وهو الأهم - هو السبيل المباشر يتواسطه تأثيرات دويامينرجية ،محرضة، تُمارس على مستقبلات الدويامين DI لعصبونات الجسم المخطط من قبل العصبونات الدويامينرجية في اللطخة السوداء SNc، وفي هذا السبيل يرسل الجسم المخطط سيالات ،مثبطة، تتجه مباشرة إلى القسم الإنسي من الجسم الشاحب GPl وإلى المنطقة الشبكية pars reticulata من اللطخة السوداء SNr.

٢- السبيل الثاني هو السبيل غير الباشر تتواسطه بصورة رئيسية تأثيرات دويامينرجية ،مثبطة، تمارس على المستقبلات الدويامينرجية D2 في الجسم المخطط التي ترسل بدورها سيالات عبر محاويرها؛ لتصل إلى عصبونات القسم الوحشي من الجسم الشاحب GPc مستخدمة الناقل العصبى GABA وترسل هذه العصبونات سيالات عبر محاورها لتصل إلى النواة تحت المهادية STN والتي توفر السيالات الواردة المحرضة التي تصل إلى القسم الإنس من الجسم الشاحب GPi وإلى الجزء الشبكي من المادة السوداء SNr، ويتواسط هذا التأثير المحرض الناقل العصبي ،غلوتامات،، يتألف القسم الأخير للسبيل غير المباشر من عصبونات القسم الإنس للجسم الشاحب، وهي، غابائيرجية،، وترسل سيالاتها عبر محاويرها للمشابك الموجودة في النواة البطنية الجانبية للمهاد، والسيالات المرسلة من العصبونات المهادية والواصلة للقشر الحركي تكون من النوع المحرض (الاستثاري) excitatory. في الشكل الترسيمي تم الترميز للسيالات المحرضة باللون الأخضر وللسيالات المثبطة باللون الأحمر (الشكل 1).

خلل الحركة dyskinesia:

يطلق تعبير، خلل الحركة، على مجموعة من أدواه الجملة



الشكل (١) شكل ترسيمي يوضح أهم السبل التي تربط بين مختلف البوى القاعدية

العصبية المركزية التي يضطرب فيها ضبط الحركة العضل of movement على الرغم من سلامة القوة وحالة العضل ومجال الحركة الألي (الميكانيكي). فيصادف فيها اصطراب في مقوية العضل (توترية) muscular tonus وفي سرعة أداء الحركة الإرادية وسلاستها وقد تشاهد فيها حركات لاإرادية أيضاً. ويشمل خلل الحركة الرنح ataxia، وداء باركنسون والمتلازمات الباركنسونية، وأدواء الرقص، وخلل التوتر (سوء الوتار) dystonia على سبيل المثال لا الحصر.

سيُتكلم في هذا البحث عن مجموعة الأمراض والمتلازمات التي تتميز بوجود خلل الحركة مع التركيز على داء باركنسون والمتلازمات الباركنسونية، لتُستعرض بعدها متلازمات فرط الحراك hyperkinesias ويعض الاضطرابات الحركية الأخرى.

أولاً - هام باركنسون Parkinson s disease.

هو أكثر آفات الجهاز العصبي المركزي التنكسية شيوعاً وهو يصيب الجهاز الحركي على نحو خاص وينجم عن ذلك بطء حركي وصمل ورجفان راحة إضافة إلى مجموعة من الأعراض والعلامات الوصفية الأخرى، يتمثل الاضطراب الرئيس في داء باركنسون بتنكس العصبونات الدوبامين جية في المطخة السوداء ويؤدي ذلك إلى نقص الدوبامين في الدماغ وعلى مستوى المستقبلات الدوبامينرجية في الجسم الخطط على نحو رئيس.

الوبائيات:

بأتى داء باركنسون في المرتبة الثانية بين الأفات التنكسية العصبية شيوهاً، وتقدر نسبة الوقوع Incidence بنحو ٠,٧٠ لكل ١٠٠٠ نسمة في حين تقدر نسبة الانتشار prevalence وسطياً بنحو ٢٠٠/١ من السكان، وتزداد نسب الوقوع والانتشار باطراد كلما ثقدم الإنسان في العمر لتبلغ ٢٠٠/١ في الأشخاص غوق عمار ١٠ سنة، وتصل حتى ٢٠٠/١ بعد عمر ٥٥ سنة. لا توجد خريطة توزع خاص للمرض، إذ إن نسب الإصابة بداء باركنسون متساوية في جميع البلدان. تمثل الأشكال المائلية نحو ٤- • ١٪ من الحالات، ويمتقد أنها في معظمها أشكال موروثة، وقد أمكن الكشف عن ستة عشر جِيناً مرضياً أو طافراً - حتى الآن - مسؤولاً عن أشكال عدة من داء باركنسون، عمر البدء الوسطى نحو ٥٥ سنة (+/- ١١ سنة)، وشخصت حالات مؤكدة بعمار ١٧-٧٩ سنة كما ذكرت حالات كان البدء فيها في العقد الأول من العمر. هناك دراسات تشير إلى أن المرض أكثر حدوثاً في البيض وفي الدكور (٥ ذكور مقابل ٤ إناث). كما أكدت الدراسات الوبائية أن المدخنين أقل إصابة بالمرض من غير المدخنين، ولا يوجد

تفسير مؤكد لذلك؛ وإن كانت النظريات توجه نحو شأن النيكوتين الواقي للعصبونات، وهو المعروف بأنه ،محرض، قوي للجهاز الدويامينرجي في الدماغ.

يرافق العوز الدوبامينرجي المتركز في السبيل الأسود - المخطط، المسبيل الأسود - المخطط، migrostriatal pathway فرط حساسية قال لزوال التعصيب denervation hypersensitivity على مستوى المستقبلات D1 وD2 الدوبامينرجية، ويُعد فرط الحساسية الثالي لزوال التعصيب للمستقبلات D2 الاضطراب الرئيس الذي يفسر معظم التظاهرات السريرية المشاهدة في داء عاركنسهن.

ينخفض في داء باركنسون عدد العصبونات المنتجة للدويامين بغعل التموت الخلوي، ويتراجع عددها تدريجياً من نحو، 60 ألف عصبون ليصل إلى أقل من 100 ألف عصبون، ويرافق ذلك عدد من التبدلات التي تهدف إلى المعاوضة عن النقص الحاصل، تُذكر منها زيادة إنتاج الدويامين من العصبونات الدويامين من العصبونات الدويامين بن المعبونات الدويامين بن الفجوات المتبكية بحناء المستقبلات، ولكن عند أطول في الفجوات المشبكية بحناء المستقبلات، ولكن عند الوصول إلى المرحلة التي تقل فيها العصبونات الدويامين بنجم عن نقص الفعالية الدويامينرجية فرط بالظهور. ينجم عن نقص الفعالية الدويامينرجية فرط النواة تحت المهادية، وبالتالي نقص السيالات المحرضة النواة تحت المهادية، وبالتالي نقص السيالات المحرضة الداهبة إلى القشر الحركي، وهو ما يتظاهر سريرياً ببطء الحركة الحركة الحركة وهو ما يتظاهر سريرياً ببطء الحركة الحركة الحركة وهو ما يتظاهر سريرياً ببطء

يكون البدء خفياً ويعليء السير ومترقباً باطراد، ويصعب جداً تحديد الفترة الزمنية التي بدأت فيها أعراض المرض؛ ولاسيما أن ٢٠٪ من الحالات تتظاهر بأعراض أولية غير نوعية مثل الألام العضلية والهيكلية والتعب ويطء التفكير ونقص النشاط واضطراب نظام النوم والقلق أو الاكتئاب. يكون الاضطراب الحركي وحيد الجانب عادة، ويستمر عدم تناظر الأعراض لسنوات وهو ما يفرق بين داء باركتسون وعدد من المتلازمات الباركنسونية، ولكنه يفسر أيضاً بعض الأخطاء التشخيصية كالشك بوجود آفة كتلية دماغية أو نزف مزمن تحت الجافية أو عقابيل حادث وعائي دماغي، يضاف لاحقاً إلى هذه الأعراض المبهمة أعراض أكثر نوعية وموجهة للتشخيص، أهمها الرجفان، وصعوبة التقلب في

السرير، واضطراب المشية مع تثاقل الطرف السفلى وجره

وانحناء الجدّع، واضطراب لحن الصوت، واضطراب الكتابة مع خط رفيع و كلمات صغيرة .خط عنكبوتيspidery..

الثلاثي العرضي الوصفي:

أهم الصفات السريرية التي تميز داء باركنسون هي الرعاش أو رجفان الراحة إضافة إلى بطء الحركة والصمل وهي تؤلف الثلاثي العرضي الميز لداء باركنسون، وينبغي التشديد على أن غياب أحدها لا يستبعد التشخيص.

ا-رعاش الراحة أو رجفانها rest tremor: هو عرض مميز لداء باركنسون يظهر في الراحة والارتخاء العضلي، يزداد حين المشي أو التعب العضلي أوالانفعال أو حتى الحساب العقلي. يختفي الرجفان حين البدء بالحركة الإرادية، وقد يستمر غيابه طوال فترة الحركة الإرادية كما أنه يغيب في أثناء النوم. الرجفان منتظم، بطيء نسبياً (٤-٨/ ثا) مع مظهر عد النقود أو تفتيت الخبز الوصفي، وكثيراً ما يرافقه رجفان العضالات حول الفم أو اللسان، وقد يرافقه رجفان وضعة؛ مما يجعل التشخيص أصعب. وعلى الرغم من الفكرة السائدة من أن داء باركنسون هو ،مرض الرجفان، فإن الحقيقة مختلفة تباماً إذ إن ٥٠٪ من المرضى لا يشكون أي رجفان في المراحل الباكرة للمرض و٢٠٪ منهم لا يشكون الرجفان أطلاقاً.

المركبة الحركة bradykinesia أو اللاحركية يعرف بطء الحركة بأنه نقص في الحركات التلقائية غير المبرمجة عادةً والتي تتضح بندرة الحركات ويطئها في الوجه والجذع (يضطر المريض للتفكير في كل حركة من حركاته)، والجذع (يضطر المريض للتفكير في كل حركة من حركاته)، وندرة عند مرات الإطباق العيني ورفيف الأجفان ونقص التعابير الوجهية hypomimia وضعفها أو غيابها (علامة القناع)، واضطراب الحركات الدقيقة وعلى نحو خاص حركة الأصابع: إذ يعاني المريض صعوبات في الحلاقة أو الكتابة أو فك الأزرار، ونقص حركة الطرف العلوي وتأرجحه حين الشي؛ مما يصطي الانطباع الخاطئ بوجود خزل شقي، ويفسر التسمية القديمة للمرض، الشئل الرجفاني agitans. وكذلك بطء في الحركات الإرادية عموماً وفي المركات الارادية عموماً وفي

٣- الصمل rigidity: هو الشكل خارج الهرمي من فرط المقوية (قرط التوتر) hypertonia، وهو ازدياد المقوية العصلية يستمر مدى الحركة كله، ويتميز الصمل بذلك من الشناج spasticity الذي تكون فيه مقاومة الحركة شديدة في بدايتها لتغيب على نحو مفاجئ في نقطة معينة (علامة الموسى الكباسة). يتظاهر الصمل سريرياً بشكل مقاومة ثابتة

لمحاولات بسط الطرف من قبل الفاحص (علامة أنبوب الرصاص (lead pipe ngidity) والتي تصادف في الطرف الرصاص الرصاص (lead pipe ngidity) والتي تصادف في الطرف السفلي على نحو أوضح، وزوال هذه المقاومة على نحو متقطع أو تداخلها مع الرجفان هو الذي يعطي ما يسمى مالامة الدولاب المسنن، cogwheel sign، وذلك في الطرفين العلويين على نحو خاص. كما يؤدي الصمل إلى وضعية عطف الجذع الأمامي الذي يرافقه عطف الساعد على العضد وعطف الركبة وهي وضعية مميزة لداء باركنسون.

أعراض وعلامات باركنسونية أخرى:

المنطراب المشية gait disturbance يكون خفيف الشدة في السنوات الأولى للمرض، وتتميز المشية بالخطأ القصيرة ومن دون ليونة مع صعوبة في بدء المشية حين بلاحظ تردد حركي وكذلك احتمال حدوث تسارع خطأ festination معوية في التوقف أو حتى حالات من الجمود freezing معوية في التوقف أو حتى حالات من الجمود الماب المفاجئ عند الدوران حول عائق ما أو عند الوصول إلى الباب في حال الازدهام. هذه الاضطرابات المختلفة في المشية تعرض المريض للسقوط المتكرر، ويعاني معظم المسابين بداء باركنسون السقوط؛ إما بسبب هذه الاضطرابات، وإما بسبب أو بسبب حدوث هبوط ضغط انتصابي، وتتدهور حالة أو بسبب حدوث هبوط ضغط انتصابي، وتتدهور حالة المريض، وتتراجع نوعية حياته سريعاً بعد السقوط إما بسبب خوفه من تكرار السقوط وامتناعه عن المشي وإما بسبب خوفه من تكرار السقوط وامتناعه عن المشي وإما بسبب خوفه من تكرار السقوط وامتناعه عن المشي وإما بسبب خوفه من تكرار السقوط وامتناعه عن المشي وإما بسبب



الشكل (٢) اضطراب المثية

٢- وضعية انحناء الجذع stooped posture: تكون
 الوضعية العامة للمريض بالعطف، (عطف الجذع والرأس
 وكذلك المرفقين والركبتين).

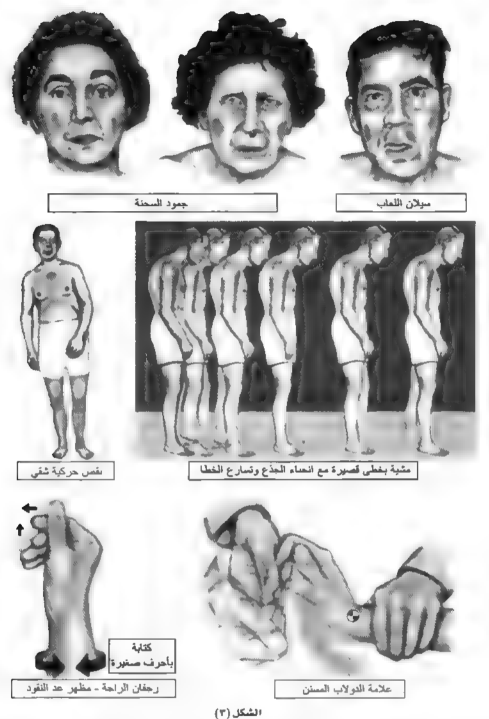
٣-زيادة واضحة في نشاط منعكسات الوضعة التي تظهر على نحو خاص في العضلات العاطفة (دات الرأسين وعاطفات الرسغ والظنبوبية الأمامية). تكون المشية بخطا قصيرة ومن دون ليونة مع احتمال حدوث تسارع خطا (مشية تسارعية). قد يكون الصمل شديدا ومسؤولا عن علامة الوسادة التي يبقى فيها رأس المريض مرتضعاً فوق سطح السرير حين سحب الوسادة من تحته . يلاحظ لدى المرضى الباركنسونيين ميل للسقوط إلى الخلف أو إلى الأمام (٦٥٪ من المرضى).

4- أعراض وعلامات عراقة؛ هناك عدد من الاضطرابات السريرية التي شيز داء باركنسون وأهمها علامة Myerson السريرية التي شيز داء باركنسون وأهمها علامة نقر أو اشتداد المنعكس الأنفي الجفني (وتسمى أيضاً علامة نقر المقطب glabellar tap sign) وعلامة المصرفين حين يطلب واضحة في المقوية المصلية في أحد الطرفين حين يطلب من المريض تحريك الطرف المقابل. أما علامة الوسادة فتعكس درجة شديدة من الصمل. من الاضطرابات الباركنسونية أيضاً بطء نبرة الصوت وتحنه وضعفهما، رتة وأحياناً تكرار مقاطع (اللجلجة) palilalia، وصفر الخط حين الكتابة micrography (الشكل ٣).

9- لا تقتصر الأعراض الباركنسونية على الأعراض الحركية: فهناك اضطرابات غير حركية عديدة، وهي لا تقل إزعاجاً عن الأعراض الحركية المبيزة للمرض، وأهم هذه الاضطرابات القلق واضطرابات النوم والاكتثاب وتراجع الوظائف الاستعرافية مع تطور متأخر نحو العتاهة، ويضاف إليها اضطرابات عصبية مستقلة عديدة، أهمها عدم استمساك البول واضطرابات الوظيفة الجنسية.

- تصادف الكآبة في ٣٠٪ من المعابين بداء باركنسون، ومن الخطأ عدم التحقق من ظهور أعراضها والبدء بالعلاج في أبكر وقت. ومن الأخطاء الشائعة أيضاً عداً الأعراض الباركنسونية تالية للاكتئاب فقط و التأخر في وضع التشخيص والعلاج.

- نادراً ما تصادف العتاهة (الخَرَف) قبل عمر ٧٠ سنة: ولكنها تصيب المرضى الباركنسونيين بعد هذه السن أكثر من إصابتها أقرائهم السليمين، وتقدر نسبة المرضى الذيب يعانون أعراض عتاهة بنحو ١٩حتى ٣٥٪ من المرضى، وأهم الاضطرابات المصادفة ضعف الذاكرة و نسيان سياق الحديث



مع اضطراب الوظائف التنفيذية التي تتجلى بصعوبة وضع برنامج لتنفيذ مهام معينة (تسوق، ترتيب دعوة للأصدقاء ...) مع ترقي الاضطرابات المستمر وظهور حالات من التخليط الذهنى التي قد ترافقها أهلاسات بصرية قد يكون بعضها ثانويا للعلاج نفسه.

- اضطراب النوم شائع في الباركنسونيين، ويعود إلى أسباب عديدة، منها ما ينجم عن ظهور حركات لا إرادية مؤلمة

أو غير مؤلمة مثل خلل التوتر dystoniaأو متلازمة الساق المتململة restless leg، ومن المتفق عليه أن المتلازمة الأخيرة شكل من أشكال عوز الدويامين، حتى في غياب علامات داء باركنسون. قد يرافق اضطراب النوم لدى بعضهم حركات لا إرادية قد تكون عنيفة، وقد تأخذ شكل اضطراب سلوك عدواني تظهر على نحو خاص في زمن الحركات العينية السريعة REM التي لا يرافق فيها الحلم الارتخاء العضلي

المتاد؛ مما يقود المريض إلى أن يعيش أحلامه وقد يصبح من الصعب تشخيص هذه الاضطرابات وتمييزها من الاضطرابات النفسية.

- يعاني المرضى الباركنسونيون في المراحل المتقدمة من المرض اضطرابات عصبية مستقلة عديدة، أهمها: فرط إفراز اللعاب والسلس البولي وعسر البلع والإمساك والقولون العرطل والألام البطنية وهبوط الضغط الانتصابي والعنائة ونقص إفراغ المثانة وزيادة الإفراز الدهني في الوجه وفرط التعرق الانتيابي.

الأشكال السريرية:

هناك عدة أشكال سريرية للمرض، أهمها الشكل الرجفاني والشكل المرافق للعشاهة والشكل المرافق للعشاهة (ويدخل في التشخيص التفريقي لهذا الشكل الأخير عدد من الأمراض التنكسية، أهمها داء Alzheimer وداء أجسام Pick وداء أجسام Lewy المنتشرة)، وهناك أخيراً الشكل المقعد astasia-abasia (تعذر المشي والوقوف).

التطور

على الرغم من تميز داء باركنسون بتطور مترق بطيء وثابت وبأن البدء يكون شقياً. في جميع الحالات تقريباً؛ فإن المؤكد أن التطور التدريجي للتنكس العصبوني سوف يقود إلى تعمم الأعراض؛ لتشمل شقي الجسم. يتميز التطور بوجود فترة يدئية من الاستجابة العلاجية المثلى تسمى شهر العسل العلاجي، قد تدوم ٣-٥ سنوات وأكثر من ذلك أحياناً يتلوها حتماً تراجع الفعالية الدوائية وتأرجح الوظائف الحركية مع ظهور الحركات اللا إرادية وخلل الحركة ثم تكثر المضاعفات التي يتعلق بعضها بالسقوط (كسور)؛ فم تكثر المضاعفات التي يتعلق بعضها بالسقوط (كسور)؛ وبعضها بالاستلقاء المديد (أخماج تنفسية وبولية وخشكريشات ..) أو بعسر البلع (ذات رئة استنشاقية)، وتحدث وخودة لأحد المضاعفات وتكون

التشخيص

تشخيص داء باركنسون تشخيص سريري، قبل كل شيء، ولا توجد فحوص أو استقصاءات نوعية، وقد يكون من الصعب في المراحل الباكرة للمرض وضع تشخيص دقيق وتفريق داء باركنسون عن أعراض شيخوخة، أو عن متالازمة باركنسونية؛ مما يفسر تأخر التشخيص الصحيح سنتين أو ثالات سنوات أحياناً، ومن المكن الاستفادة من التصوير المقطعي المحوسب والمرنان لنفي الاحتمالات التشخيصية الأخرى (ورم جبهي

وأورام الخط المتوسط واستسقاء البطينات منخفض التوتر...). إذ تُظهرهنه الاستقصاءات تبدلات غير نوعية في داء باركنسون. أما تخطيط العضلات الكهربائي فيساعد على تحديد صفات الرجفان (تواتر، نظمية ..) ويسمح باستبعاد الرجفان النفسي المنشأ. لقد سمح التطور الهائل في مجال الاستقصاءات الوظيفية الذي تسارعت وتيرته على نحو مدهش في العقدين الأخيرين بتحسين الوسائل التشخيصية، ويأتي على رأسها التصوير المقطعي من نوع PET scan أي positron emission والتصوير بالرئين المغنطيسي؛ ولاسيما الرئين المغنطيسي؛ ولاسيما الرئين المغنطيسي؛ ولاسيما الرئين المغنطيسي؛ ولاسيما الرئين المغنطيسي الوظيفي functional MRI، وهناك اختبارعلاجي تشخيصي بحقن الـ apomorphine.

التشريح الرضي:

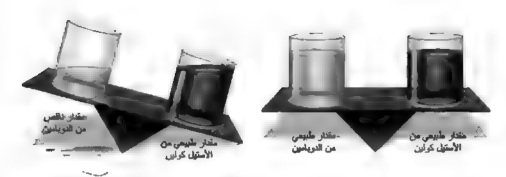
يتميزداء باركنسون بزوال تصبغ النطخة السوداء عيانياً، ويرافق ذلك نقص شديد في العصبونات الدويامينية في النطقة المكتنزة zona compacta من الخادة السوداء مع وجود اندخالات تدعى أجسام ليوي Lewy bodies وتُعد نوعية للمرض، إضافة إلى وجود لويحات شيخية neuro fibrillary tangles.

تتميز أجسام ثيوي بوجود أضداد تدون الأوبيكويتين ubiquitin (باللون الأخضر) وأضداد مضادة ثلاً ثمّا سنوكليين alpha-synuclein (باللون الأحمر).

الأليات الإمراضية:

ما يزال القموض يحيط بأسباب المرض على الرغم من التقدم الكبير الذي حدث في السنوات الأخيرة. كان المرض يعد حتى فترة قصيرة أحد الأمراض التنكسية الجهولة السبب، ولكن الدراسات الحديثة أسهمت في الكشف عن عوامل وراثية وأخرى بيثية تؤثر في حدوثه، وكان للدراسات الوبائية الفضل الأكبر في معرفة التأثير المرض لعدد من العوامل، أهمها الحياة الريضية roral living والتعرض لبيدات الأعشاب herbicides ومبيدات الهوام pesticides ولمياه الصرف الصحى ولطاحن لب الخشب wood pulp mills. وللمواد المحتوية على (1-methyl 4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine) MPTP -11 كما حدث عند بعض المدمنين على الهروئين. كذلك هناك من يشير إلى التعرض لبعض العوامل الخمجية (مثل فيروس الإنفلونزا الذي رافق جائحة عام ١٩١٨، ونجم عنه لدى الناجين باركنسونية شديدة). وسيرى في الفقرة المخصصة للوراشة في داء باركنسون عدد من النقاط المتعلقة بأثر الطفرات الختلفة في إمراضية داء باركنسون.

في المقابل تبين من خلال العراسات الإحصائية أن



الشكل (۲)

التدخين واستهلاك القهوة يقللان من احتمال حدوث داء باركنسون ولكن السبب ما يزال غير واضح حتى الأن.

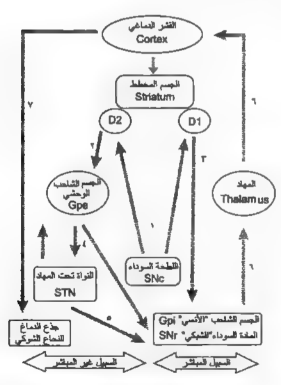
الأضطرابات الوظيفية الشاهدة في داء باركنسون: (الشكلة).

يؤدي الأضطراب المسؤول عن داء باركنسون إلى حدوث عوز دويامينرجي متركز في السبيل الأسود – الخطط، ويؤدي نقص النشاط الدويامينرجي إلى نقص التأثير المثبط الذي يمارسه الدويامين عادة في العصبونات الكولينرجية في الجسم الشاحب على نحو خاص مع ما ينجم عن ذلك من فرط نشاط كولينرجي ثانوي.

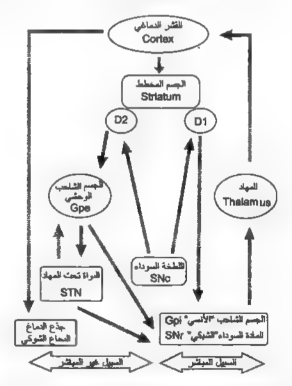
لا تقتصر التبدلات المرضية في داء باركنسون على هذا

الاضطراب المسترك ،عوز دوياميترجي مع فرط نشاط كولينرجي ثانوي ،، بل تتجاوز التبدلات المرضية الوظيفية هذا النطاق لتشمل الوظائف الخاصة بالنوي القاعدية عموماً.

يمكن تلخيص الموجودات المرضية المذكورة أعلاه من خلال الشكل الترسيمي التالي الذي يوضح التأثيرات المختلفة وأليات التلقيم الراجع الطبيعية الموجودة في النوى القاعدية والاضطرابات المرضية الملاحظة في داء باركنسون وما ينجم عنها من فرط نشاط مرضي، لعصبونات نواة Luys والقسم الإسي من الجسم الشاحب والنواة المهادية الأمامية البطنية الجانبية (الشكلان ه و٢).



الشكل (١) الشكل الترسيمي للتبدلات التي تطرأ على السبل ،خارج الهرمية، في داء باركنسون



الشكل (٥) الشكل الترسيمي للسبل «خارج الهرمية» في الحالة الطبيعية

الوراثة في داء باركتسون:

تعترض كل من يهتم بالمسابين بداء باركنسون عدد من الصعوبات، أهمها: اختلاف الأشكال السريرية وعمر البدء، واختلاف المنحية في بعض الحالات)، واختلاف المنحية في بعض الحالات)، وضعف الاستجابة للعلاج أو عدمها والاضطرابات الحركية المعقدة ووجود أعراض أو اضطرابات غير مألوفة (عتاهة باكرة، اضطراب الحركات العينية، حركات لا إرادية ...). وأكنت الأبحاث وجود أثر للعامل الوراثي في تطور داء باركنسون؛ إذ تبين أن هناك عدداً من الجيئات المشبوهة أمكن تحديدها بوساطة طريقة الارتباط linkage.

كان جين ألفا سينوكليين alpha-synucleine الموجود على الصبغي ٢ أول طفرة جينية أمكن تعرفها، ثم تبين فيما بعد وجود أكثر من طفرة ممرضة، وأمكن حتى الأن كشف ٧ جينات طافرة مسؤولة عن شكل من أشكال داء باركنسون مع وجود وأكدت المعطيات العلمية قدرة طفرة جينية واحدة على إحداث داء باركنسون وصفي بالتشارك مع عوامل بيئية أو سمية، كما تبين أن أنماط الانتقال الوراثي متعددة (جسدي سائد AD مع نفوذية ضعيفة، جسدي متنخ، مرتبط بالصبغي الجنسي المنافلة إن الاضطرابات المبينية المعروفة ليست مسؤولة إلا عن جزء بسيط من حالات داء باركنسون.

لا يتسع المجال للاستفاضة في دراسة الموامل الجينية المختلفة، لذا يُكتفي بإيضاح صفات جين واحد هو الألفا سينوكليين مع إيجاز بسيط لصفات جين الباركين؛ وذلك بهدف إيضاح أهمية دراسة الموامل الجينية على أن يذكر في نهاية الفقرة جدول يختصر الصفات الرئيسية لكل من الجينات المروفة.

ما هو alpha- synuclein؛ هو بروتين منحل يتمتع بقابلية كبيرة على التكدس لتشكيل لبيغات نشوانية amyloid fibrils غير قابلة للانحلال، ويشكل وحده 1% من بروتينات الجهاز العصبي المركزي. كشف synucleine في الخيوط الدقيقة ضمن أجسام white بما أكد علاقته الوثيقة بداء باركنسون، تتميز الطفرة الخاصة بهذا الجين بإنتاج بروتين يتمتع بقدرة كبيرة على التكدس aggregation مشكلاً بذلك لييفات تمارس تأثيراً سمياً في الخلايا العصبية بآليات متعددة، ويعتقد حالياً أن عملية التكدس هذه تقود إلى سلسلة التبدلات التي تنتهي بالموت الخلوي في داء باركنسون. ما هو الـ Parkin عملية من الباحثين اليابانيين

من وصف مجموعة من الطفرات التي تصيب جيناً يتوضع على النراع الطويلة للصبغي السادس، ويرمز للبروتين parkin ويشاهد لدى مجموعة صغيرة من مرضى باركنسون الوراثي، تكون فيه الوراثة من النمط الجسدي المتنحي، وتظهر الأعراض باكراً بسن الشباب. أكدت دراسات أوربية لاحقاً أن ٤٤٪ من المابين بمرض باركنسون الشبابي، دوي البدء الباكر لديهم طفرة في جين parkin.

تنبير المنابين بناء باركتسون:

تتطلب متابعة المسابين بداء باركنسون وعلاجهم قدراً كبيراً من الدراية والصبر والمثابرة؛ ولاسيما أن متطلبات المرضى واهتماماتهم قد تكون مخالفة لاهتمامات الطبيب وخطته العلاجية مما يستوجب تخصيص بعض الوقت للمريض لشرح الأليات الإمراضية المعروفة والنظريات العلاجية على نحو مفهوم للمريض للحصول على تعاونه الكامل لاحقاً.

من الضروري التشديد على أن العلاج الناجح لداء باركنسون يستوجب تضافر جهود عدد من الأطباء من اختصاصات مختلفة multidisciplinary approach (عصبية خنفسية + بولية + قلبية + علاج فيزيائي ووظيفي + نفسية + بولية + قلبية + علاج فيزيائي ووظيفي (ليفودوبا، شادات الدوبامين، مضادات الكوليترجية،) والمناية التمريضية والحمية الفنائية المناسبة، وقد يحتاج الريض إلى علاج تأهيلي لاضطرابات الكلام speech therapy.

من الضروري التشديد على أن العلاجات الضرورية للحفاظ على أفضل حركية واستقلالية ممكنة تتغير باستمرار، ويتم التعديل بحنر ويطه وعلى نحو تدريجي مع الانتباه إلى التأثيرات الجانبية المحتملة التي تستوجب الراجعة المنتظمة للطبيب؛ ولاسيما أنه مع تطور المرض تتراجع الفعالية الدوائية، وتصبح الأدوية الستعملة أكثر عدداً وتداخلاتها معقدة؛ مما يتطلب الكثير من الاهتمام والوقت لإيضاح التفاصيل للمريض، وذلك بهدف تقيده الدقيق بكل التوصيات؛ وما أكثرها!

١- الملاجات النوالية:

.L-dopa -i

ج- مثبطات (inhibitor) عجه مثبطات MAO. أومثبطات MAO.

د- مضادات الكوليترجية.

ه- أدوية مساعدة ثانوية amantadine.

إن حجر الزاوية في علاج داء باركنسون هو تفعيل النشاط الدويامينرجي في السبيل الخاص باللطخة السوداء والجسم المخطط nigrostriatal pathway، ويتم ذلك إما بإعطاء الليفودويا levodopa مباشرة؛ وإما بإعطاء الأدوية شادات الدويامين؛ وإما بإضعاف الإنزيمات المقوضة للدويامين (مثبطات COMT).

1- الليفودوبا أو L-dopa؛ صنع هذا الدواء في بداية الستبنيات، ومايزال حتى اليوم الدواء الأقوى والأشد فاعلية في داء باركنسون. يعبر الليفودوبا الحاجز الوعائي الدماغي، ويتحول إلى دوبامين ضمن المصبونات المتبقية في المادة السوداء، وتحتاج عملية التحول إلى نشاط إنزيم DDC أو السوداء، وتحتاج عملية التحول إلى نشاط إنزيم dopa decarboxylase وفي بقية الجسم كما يقوم إنزيم COMT فيما بعد بتحويله إلى OMD.

ينبغى أن تحوي الأدوية المحتوية على الليضودوبا أيضاً مثبطات إنزيم decarboxylase التي تثبط تحول الليفودوبا إلى دويامين في المدم المحيطي وlevodopa → dopamine +CO (؛ مما يسهم في زيادة كمية الليفودوبا التي سوف تعبر الحاجز الوعائي الدماغي. مثبطات الديكاربوكسيلاز الختارة هني إمنا carbidopa الموجنود فني دواء Sinemet وإمنا النا benserazide الموجود في دواء Madopar. يعتقد بأن الجرعة اليبوميية من carbidopa التضرورية لتتشبيبط إتنزيم الديكاريوكسيلاز ينبغي ألا تقل عن ٧٥ ملغ. أما في الحالات التي لا يعنو فيها القياء أو الغثيان للجرعة المختارة من carbidopa؛ فمن المكن إعطاء المريض جرعة إضافية أو اللجوء إلى Motilium) domperidone) بجرعة ١٠-٢٠ ملغ تعطى قبل نصف ساعة من كل جرعة ليفودويا، وهذا الدواء من مضادات مستقبلات الدويامين المعيطية Dopamine receptor antagonists، وهو غير متوافر في أمريكا ومتوافر في سورية تحت أسماء مختلفة (Motiliosyr -Motin).

يستجيب معظم المرضى للعلاج على نحو رائع في البدء: وهو ما يسمى فترة شهر العسل العلاجي والتي قد تعوم سنوات، ومن الضروري الثنبيه على أن عدم الاستجابة العلاجية تثير الشك حول التشخيص وتوجه نحو احتمال وجود متلارمة باركنسونية، وليس داء باركنسون.

بعد سنوات من العلاج بالليفودويا تظهر الأضطرابات التي تُعد ،مشاكل علاجية، وأهمها:

[∞] تراجع الفعالية الدوالية؛ إذ تصبح الاستجابة للدواء ا اقصر واقل جودة.

قلل الحركة يرافق كل جرعة دوائية ظهور حركات
 لا إرادية رقصية في منتصف الجرعة المتوافقة مع الشركيز
 الأعلى للدوبامين.

٥٥ تأرجح الفعائية المواثية أو مراحل ٥n - on يحدث فيه انتقال سريع ومفاجئ من مرحلة غياب العاعلية العلاجية off إلى مرحلة التحسن الحركي الذي يرافق عادة الحركات اللاارادية.

التأثيرات الجانبية لليفودويا؛ غثيان وقياء، وهبوط ضغط انتصابي، وخفقان وأهلاسات بصرية وحركات لاإرادية. أما مضادات الاستطباب فتشمل القرحة الهضمية الفعالة واحتشاء العضلة القلب.

يخضع الليفودوبا خلال وجوده في الأمعاء إلى عملية تنافس على الامتصاص، إذ تنافس الحموض الأمينية الحيادية الكبيرة الحجم الليفودويا على الامتصاص من الأمعاء والنقل حتى الدماغ؛ وبالتالي فإن الحمية العالية البروتين تقلل من كمية الدويامين المتوافر على مستوى الجسم الخطط، لذلك ينصح تناول جرعة الليفودويا على الريق، أو قبل الوجبة بنحو ساعة أو إعطاء حمية محدودة البروتين أو حصر إعطاء البروتينات الضرورية في وجبة المساء.

الأشكال الصيدلانية:

- (۱)- تتوافر في الأسواق أشكال متعددة من الليضودويا، منها الشكل المديد الذي يتميز بتأثيره الأطول، وهو متوافر تجارياً تحت اسم Sinemet CR (۱۰۰/۵۰ و ۲۰۰/۵۰ ملغ) أو Madopar HBS
- (٣)- وهناك شكل سائل من ليفودوبا يتميز بسهولة امتصاصه وسرعته، ويمكن استعماله في الحالات الصعبة التي يتحسس فيها المريض لأبسط التغيرات في معدلات الليفودوبا.

هناك أشكال قابلة للانحلال في الماء ما تزال قيد الدراسة. ويمكن أن تعطى بشكل حقن تحت الجلد (الإحداث تأثير سريع في حالات الـ off) أو عن طريق الفم.

ب- شادات (ناهضات) الدويامين: تقلد هذه الأدوية تأثيرات الدويامين في الجسم الخطط وهي - في أفضل حالاتها - تبقى أقل فاعلية من الليفودوبا في التخفيف من شدة الأعراض الباركنسونية ولكنها تتميز بكونها أقل إحداثاً لعسر الحركة وتأرجح الفاعلية الدوائية ولهذه الأدوية ميزات عدة تجعل منها خياراً علاجياً ممتازاً، يُذكر منها:

(۱)- نصف عمرها طویل وهو پختلف من دواء إلى آخر
 (۲۷ ساعة أو أكثر).

(٢)- تتداخل مباشرة مع المستقبلات الشادة agonist في الجسم المخطط دون حاجة إلى استقلاب، وهو أمر مفيد جداً مع تقدم المرض وتناقص عدد العصبونات في اللطخة السوداء التي تجعل الاستفادة من الليفودويا محدوداً دون أن تتأثر بذلك شادات الدويامين.

 (٣)- لا تدخل في منافسة مع الحموض الأمينية عند الامتصاص من جدار الأمعاء.

تستممل هذه الأدوية حالياً بوصفها علاجاً أساسياً. لا يوجد إجماع حول أي من الخيارات العلاجية أفضل، هل هو البده بشادات الدويامين أولاً في المرضى غير المسنين الذين يعانون أعراضاً خفيفة مع تأجيل إعطاء الليفودويا للتخفيف من سميته المحتملة، أو البده بهذا الأخير لكسب أفضل النتائج منذ بداية المرض مع إدخال شادات الدويامين لاحقا للتخفيف من شدة عسر الحركة وتأرجع الفعالية الدوائية.

اهم الأدوية الشادة للدويامين: Pergolide- Permax ، Celance ، Piribedil- Trivastal ، Pergolide- Permax ، Celance ، Piribedil- Trivastal ، Ropinirole- Requip ، Pramipexole- Mirapex الأدوية ذات التأثير السريع ونصف العمر القصير التي apomorphine تستعمل في بعض الحالات الإسمانية، وهي lisuride

إضافة إلى الخيارين العلاجيين الرئيسين المذكورين
 أعلاه يتم اللجوء إلى أدوية أخرى تهدف إلى تشبيط
 الإنزيمات التي تسهم في استقلاب الدويامين؛ مما يسمح
 بوجود الدويامين فترة أطول بمحاذاة المستقبلات، وهذه
 الإنزيمات التي تهدف الأدوية إلى تثبيطها هي:

- (١)- مثبطات catechol-O-methyltransferase أو COMT. والدواء المستعمل حالياً هو الإنتاكابون entacapone.
- (۲)- مثبطات monoamine oxidase أو MAO من النمط B ، ومثال عليه دواء سيليجيلين Selegiline الذي تم تطويره وإنتاج دواء رازاجيلين Rasagiline .
- د- الأدوية المضادة للفعل الكولينرجي anticholinergics: تفيد في التخفيف من الرجفان ومن سيلان اللعاب؛ ولكن تأثيراتها الجانبية تحد من استعمالها وعلى نحو خاص في المرضى المسنين (تخليط ذهني حاد واضطرابات المذاكرة والأهلاسات البصرية خاصة إضافة إلى خطورة حدوث احتباس بولي في الذكور).
- هـ اقترح استعمال أدوية يمكن أن تتداخل عبر تعديل
 بعض النواقل العصبية في الجسم الخطط، ومثال عليها
 الأمانتادين amantadine الذي يعد شاداً دوباميتياً غير مباشر

ويفيد على نحو خاص في الصمل في حالات عسر الحركة. أهم تأثيراته الجانبية التخليط الذهني والتزرق الشبكيlivedo reticularis ووذمة الكاحلين.

ضمن نطاق العلاجات الدوائية المستعملة في داء باركنسون لا بد من الإشارة إلى بعض العلاجات الخاصة بالاضطرابات المتعددة المرافقة والتي أهمها:

أ- علاج النساوة والأضطرابات الاستعرافية: يمكن اللجوء إلى الأدوية التي تزيد من الفعالية الكولينرجية المركزية، ويتم ذلك بتثبيط فاعلية إنزيم الكولين استراز المركزي الذي يسحطه الأستيل كولين، وأهم هدنه الأدويسة الدونيبيزيل donepezil والريفاستيغمين rivastigmine.

ب- الأهلاسات: يمكن استعمال بعض الأدوية مضادات النهان و neuroleptics الحديثة اللانموذجية مشل كلوزابين clozapine في حين يفضل تجنب مضادات النهان التقليدية مثل الهالوبيريدول والكلوبرومازين؛ لأنها تزيد كثيراً من شدة الأعراض الباركنسونية مع تطور مميث أحياناً.

ج- إعطاء الأبومورفين apomorphine تحت الجلد قد يرافقه تراجع الاضطرابات الحركية وحالة الجمود أو فترة off تراجعاً سريعاً، ولكن استعمال الدواء يتطلب خبرة عالية واستعدادات تمريضية خاصة.

٧- التداخلات الجراحية:

تهدف التداخلات الجراحية المختلفة إلى تثبيط البنى الزائدة الفعالية من حلقة النوى القاعدية، ويتم ذلك إما عبر خزع النواة المستهدفة بالتصويب المجسم وإما عبر زرع مسار مرتبطة بمولد للنبضات الكهربية بتواترات مرتفعة تثبط فاعلية النواة الهدفية، ويتم حالياً تطوير تقنيات زرع أنسجة جنيئية مفرزة للدويامين.

أ- خرّع المهاد thalamotomy: تحثير الشواة المهادية الجانبية البطنية VL nucleus يفيد في التخفيف من شدة الرجفان في الشق المقابل.

ب- خرع الجرّه الإنسي من الجسم الشاحب pallidotomy:
- يُهدف إلى تحفيف التأثير الموقف للحركة الذي يمارسه
الجرّه الإنسي من الجسم الشاحب GP في المهاد والألياف
المهادية القشرية.

- تنبيه الكرة الشاحبة globus pallidus (GPi): أفضل لخلل الحركة dyskinesia.

- تنبيه النواة تحت المهادية subthalamic nucleus: افصل في حالات الرجفان وبطء الحركة؛ ولكنها تتضمن خطورة

حدوث اضطرابات فكرية وسلوكية.

- الخزع ثنائي الجانب ترافقه اضطرابات دائمة في الكلام والبلع.

ج- تنبيه البنى الدماغية العميقة بتنبيهات عالية التواتر deep brain stimulation؛ وذلك بزرع مسار في النواة تحت المهادية Luys (أو الكرة الشاحبة). تتميز هذه التنبيهات بأنها أسلم؛ لأنها لا تترك أذيات دائمة، ويمكن أن تستعمل بشكل ثنائي الجانب، ولكنها مكلفة جداً، ولم تدرس بعد على نحو معمق.

د- زرع أنسجة جنينية ضمن الجسم المخطط: ما تزال هذه الإجراءات التي تهدف إلى زرع أنسجة جنينية مستخلصة من المادة السوداء أو من أنسجة لب الكظر قيد البحث، ولم تثبت فائدتها بعد.

هناك نقاط إيجابية تحسب في مصلحة العلاج الجراحي، منها وجود تحسن مديد للمراحل off وتحسن أرقام الفعالية الوظيفية، ويمكن القول إن هذه التداخلات الجراحية رافقها:

- (١)- تحسن مؤكد لدى الباركنسونيين الأصغر من ٦٠ سنة.
 - (٢)- تحسن أرقام الفعالية الحركية.
 - (٣)- تخفيض الجرعات الدوائية بحدود ٣٠٪.
- (1)- بقاء النسيج المزروع حياً لفترات طويلة (>١٠ سنوات).
- (٥)- أثبت التصوير المقطمي بالإصدار البوزيتروني (PET)
 إفراز الدويامين من النسيج المزروع.

ولكن لا يمكن التفاضي عن المضاعفات الجراحية التي أهمها: الأخماج، والنزوف، ويريون prion (جسيمات بروتينية تسبب العدوى) وحدوث أذية قشرية وتحت قشرية.

ثانياً- المتلازمات الباركنسونية:

السمية: أدوية phenothiazine و butyrophenone أو butyrophenone أو ماصرات أدوية مضادة للقياء مثل metoclopramide أو حاصرات الكلسيوم Dopa-M أو حاصرات بيتا، أو الانسمام بـ Co، أو الانسمام بالمنفنيز، أو الانسمام بالسيانيد.

٧- التنكسية وداء الضمور متعدد الأجهزة MSA خاصة:
(ويضم الأفات التنكسية التي كانت تسمى الضمور الزيتوني Shy Dragger ، محتسلازمة، OPCA والتنكس المخسسري المخسسخي ، OPCA ، ومحتسلازمة Steele - الأسود ، SND) وكذلك داء - Richardson وداء أجسام Lewy المنتشرة.

٣- آفات أخرى: استسقاء بطيئات منخفض التوتر (يتميز بأنه قابل للعلاج جراحياً)، ورضوض دماغية متكررة (ملاكمة).

الاستقلابية؛ داء Wilson وداء Fahr وقصور الدريقات
 الحقيقي والكاذب والداء الفائفات وزيدي GMI
 vorden Haller-Spat وداء vorden

 ١- الوعالية: استثنائية، ولكن قد تشاهد أعراض باركنسونية في الأذيات الفجوية المتعددة ثنائية الجانب.

٧- الفيروسية: التهاب الدماغ Von Economo والتهاب
 الدماغ BV في اليابان.

٨- الورمية: أورام البطين الثالث وأورام الغشاء الشفاف
 على الخط التوسط وكذلك أورام الغص الجبهي.

ورد ذكر معظم الأفات المنكورة أعلاه في أبحاث أخرى، ومن الضروري ضمن إطار البحث الحالي التعريف على نحو خاص بالأفات التنكسية الباركنسونية، وأهمها:

+- الضمور متعدد الأجهزة multiple system atrophy؛

أطلق هذا الاسم على مجموعة من الأمراض كانت تتصف بوجود أعراض باركنسونية ترافق أعراضاً مخيخية أو اضطرابات عصبية مستقلة أو ضموراً عضلياً مع أذيات تشريحية مرضية تشترك جميعها بظهور اندخالات شبكية الشكل في المادة البيضاء الدماغية؛ مما يؤكد أن للتبدلات المرضية المختلفة المشاهدة في كل واحد منها أصلاً مرضياً مشتركاً.

ويتدر عبد المرضى المسابين بضمور الأجهزة المتعدد بنحو ١٠٪ من مجموعة المرضى الباركنسونيين، وتقسم أشكال المرض سريرياً إلى:

nigral striato الأسبود الأسبود degeneration ومن دون المتنافزمة باركنسونية صملية من دون رجفان مع استجابة علاجية ضعيضة للـ L-dopa والسبب المتنكس في عصبونات الجسم المنطبط التي تحمل المستقبلات الدويامينية.

ب- الضمور الزيتوني الجسري المخيطي olivo ponto ب- الضمور الزيتوني الجسري المخيطي atrophycerebellar له شكلان: شكل عائلي تسيطر فيه الأعراض المحيطية وشكل فرادي sporadic يشبه التنكس المخطط - الأسود مع وجود أعراض محيحية إضافية.

ج- متلازمة Shy-Drager: تتميز بنقص في عصبونات القرن الجانبي المتوسط للنخاع نقصاً شديداً مع أذيات أخف في المادة السوداء والجسم المخطط وكذلك المخيخ، يبقى نورابنفرين المصل طبيعياً؛ ولكن لا ترتفع تراكيزه حين

الوقوف مما يفسر حدوث هبوط الضغط الانتصابي الذي قد يكون من الشدة بحيث يؤدي إلى فقد وعي متكرر وإعاقة مزعجة في الحياة اليومية خاصة إذا رافقته اضطرابات عصبية مستقلة أخرى مثل العجز الجنسي والاضطرابات الموية والبولية.

د- تشارك داء باركنسون والضمور العضلي المترقي: ذكرت حالات نادرة تشاركت فيها أذيات الجسم المخطط واللطخة السوداء وأذيات عصبونات القرن الأمامي للنخاع، وهذه الحالات تشبه سريرياً الحالات المكتشفة في جزر Guam والتي تشاهد فيها أعراض باركنسونية وأعراض تصلب جانبي ضمورى؛ إضافة إلى حدوث عتاهة.

يفيد التصويس بالرنين المفنطيسي أو بالإصدار البوزيتروني في وضع التشخيص.

Y- الشفل الميني فوق النووي المترقي أو داء -Steele Richardson-Olszewski:

يتظاهر المرض على نحو رئيس بحالات سقوط مباغتة يرافقه فرط مقوية لدنة (بلاستيكية plasticity) (أشد ما تكون على مستوى جنور الأطراف) وخلل توثر محوري يصيب الجنع axial dystonia، وتكون الاستجابة الملاجية للـdopa في حيفة وغير ثابتة. يكشف الفحص السريري وجود خزل في حركات العينين المتوافقة، تشمل بقية الأعراض السريرية الرتة الشديدة وعسر البلع، واضطراب نظام النوم واليقظة، وتدهور الملكات العقلية.

۲- دام أجسام Lewy المنتشرة:

يتميز بنوب سقوط عديدة مع متلازمة خارج هرمية خفيفة ونوب تخليط ذهني وأهلاسات واضطراب متموج هي الملكات العقلية.

الأسباب الأخرى للباركنسونية:

الباركنسونية متلازمة سريرية متعددة الأسباب قد تنجم عن أذيات متعددة تصيب السبيل الخاص باللطخة السوداء والجسم المخطط، أكثرها مصادفة في الممارسة السريرية المتلازمات الباركنسونية التالية لتناول أدوية والتالية للحوادث الوعائية، وفيما يلي أهم هذه الأسباب:

- ١- المتلازمات الباركنسونية التالية للعلاجات الدوائية:
- أ- حاصرات المستقبلات الدوبامينية (مضادات النهان ومضادات القياء).

ب- reserpine & tetrabenazine تفرغ العصبونات الدوبامينرجية من محتواها.

ج- alpha-methyl-dopa.

- د- flunarizine & cinnarizine.
 - ه- الليثيوم.

٧- المتلازمات الباركنسونية التالية للأذيات الدماغية الوعائية دعراض الوعائية بعددانية vascular parkinsonism باركنسونية على نحو خاص في المرضى الصابين باحتشاءات دماغية صغيرة متعددة تتوضع معظمها في منطقة النوى القاعدية، وهي تسبب اضطرابات في المشية خاصة مع تأثر ضعيف لحركة الطرفين العلويين، وتتشارك مع أعراض متلازمة بصلية كاذبة.

- ٣- المتلازمات الباركنسونية التالية للانسمامات؛
- آ-اول أكسيد الكربون، زئبق، منغنيز (أذيات جسم شاحب).
 - ب-MPTP (أذية المادة السوداء تشبه PD).
 - ج- كحولية مزمنة.

٣- المُتَاكِرُمَاتُ الباركنسونية التَّالية لأَفَاتُ أَخْرَى:

أ- داء Wilson: باركنسونية مع أذيات كبدية ودموية وعينية (حلقة كايزر فلايشر).

 ب- استسقاء البطيئات المنخفض التوتر (مشية بطيلة، عدم استمساك بول وعتاهة).

- ج- أورام الدماغ.
- د- قصور الدرقية وقصور الدريقات.

دَالدّاً- الحركات اللالوادية:

تقسم الحركات اللاإرادية إلى أقسام رئيسية، أهمها الرجفان، والرقص، وخلل التوتر (سوء الوتار)، والمرأت والخلجانات العضلية.

١- الرجفان:

ذكر في القسم الأول من هذا البحث شيء عن رجفان الراحة (الرجفان السكوني) في داء باركنسون، وعن الرجفان الحركي في بحث (الأتكسيا)، وهناك نموذج أخير للرجفان هو رجفان تثبيت الوضعية، كمد اليدين أمام الجسم، المشاهد بوصفه حالة فيزيولوجية، أو الشدة وفرط نشاط الدرقية، والرجفان الأسري المشاهد في كل الأعمار، والرجفان الشيخي، لاتستجيب هذ الحالات للعلاج، وقد تخفف حاصرات بيتا والمهدئات من شدتها ولكن يجب الحذر حين استعمال هذه المركبات فترات طويلة. وقد تم البحث في الرجفان وأسبابه في القسم الأول من هذا البحث، ويدكر فيما يلي شيء عن بقية أنواع الحركات اللازادية.

٢- الرَّقُص chorea:

الحركة الرقصية حركة سريعة مباغتة أحياناً انفجارية ، فوضوية وغير متوقعة يمكن أن تصيب أي جزء من جسم

المريض، وهي تشبه جزءاً من حركة إرادية ما، وقد تكون بشكل تكشيرة في الوجه أو رفع الكتف أو بسط أصبع أو أصابع أو عطفها وتشويه الكلام أو البلع، تزداد الحركات شدة وتواتراً بالانعمال والتعب كما يزيد إعطاء الليفودويا من الحركات الرقصية على نحو كبير. ويلاحظ بالفحص وجود نقص مقوية (نقص توتر) hypotonia. تتركز الأذيات في الجسم المخطط والنواة المذنبة أو النواة تحت المهاد. يلاحظ على تخطيط العضلات وMUPs ظهور هبات من الانضراغات للوحدات الحركية MUPs في العضلات الشادة فقط مما يسمح بتمييز الرقص من الرجفان الذي تتناوب فيه تقلصات العضلات الشادة والضادة المعام يخفف من شدة الحركات مع خطورة ظهور متلازمة يخفف من شدة الحركات مع خطورة ظهور متلازمة بالأنسون.

أهم أسباب الحركات الرقصية:

أسباب دوائية: الليفودويا، ومانعات الحمل الضموية،
 وأدوية عديدة تستعمل للاضطرابات النفسية.

- ب- آفات وعائية: ذئبة حمامية جهازية، وعصيدة شريانية.
 - ج- آفات تنكسية؛ داء هائتينغتون.
 - د- اضطرابات تالية للأخماج: داء رقص سيدنهام.
- ه- أسباب استقلابية: الأنسمام الدرقي thyrotoxicosis.
 - ٣- خلل التوتر (سوء الوتار) dystonia:

حركات لا إرادية بطيئة مسؤولة عن ظهور وضعيات معيبة متكررة بشكل ثبات وضعية مفصل ما على نحو غير صحي أو حركات التوالية في جزء من الجسم. يمكن أن يقسم خلل التوترالي أشكال عدة، بعضها أولي مجهول السبب، ويعضها الأخر ثانوي (داء ويلسون، عقابيل نقص أكسجة دماغية في الطفولة ...) كما يمكن أن يقسم بحسب توضع الحركات اللاإرادية إلى شكل معمم يصادف لدى الأطفال، ويكون ذا طبيعة موروثة (خلل التوتر العضلي المشوء segmental segmental أو شكل محوري musculorum deformans axial dystonia معوري أمثلاً، أو شكل محوري يعسيب الجذع؛ إضافة إلى أشكال موضعة متعددة سوف يعسيب الجذع؛ إضافة إلى أشكال موضعة متعددة سوف تناقش في نهاية الفقرة. العلاج المعتمد حالياً حقن الذيفان الوشيقي في الحالات الموضعة.

athetosis الكنع

هو شكل خاص من خلل التوتر، ويُعدُ شكلاً وسيطاً بين الرقص وخلل التوتر، ويتميز بحدوث تشوه في الوضعية نتيجة حركات تشنجية التوائية بطيئة أفعوانية ناجمة عن تقلصات متزامنة للعضلات الشادة والضادة؛ مما يشير إلى

غياب التفعيل العصبي المتناوب. تحدث الحركات الكنعية نتيجة أذيات دماغية في الطفولة الباكرة تالية لنقص الأكسجة المعمم، وتكون الأذيات على أشدها في الجسم المخطط، وهناك توجه عام حالياً لحصر استعمال تسمية الكنع بحالات الشلل الدماغي حيث تسيطر هده الحركات.

•-الزَّفْنُ الشقى hemiballismus؛

هو حركات مفرطة السرعة وعالية السعة تسيطر على جنر الطرف العلوي، وتظهر على نحو مفاجئ عقب حادث وعائي بنقص التروية أو نزف يخرب نواة دلية المعالات المهادية في الجهة المقابلة للحركات اللاارادية. في الحالات الخفيفة تكشف الحركات اللاارادية بإيقاف المريض على سطح متحرك. أما في الحالات الشديدة فتكون الحركات من الشدة بحيث يعاني المريض إنهاكاً كبيراً عند تنفيذ أي مهمة حركية. تتراجع شدة الحركات عادة خلال أسابيع لتتحول إلى حركات رقصية، وإذا تحدد ظهورها في شق واحد: تسمى رقصاً شقياً الحاصرة لستقبلات الدويامين مثل (الهالوبيريدول).

٦- المُراتِ tics:

حركات لاارادية تصيب مجموعات عضلية متأزرة synergic تعمل معاً في جزء أو عدة أجزاء من الجسم ينجم عنها حركات مضاجئة، متكررة ومتماثلة stereotyped تشبه حركات مألوفة (إطباق العينين، رفع الحاجبين، استنشاق قوي)، وتكررها هو الذي يعكس طبيعتها المرضية. تغيب الحركات في أثناء النوم كما يستطيع المريض أن يتبطها بفعل الإرادة؛ ولكن فثرة قصيرة تعود بعدها إلى الظهور على نحو أشد وأعنف (بعكس الحركات الرقصية التي لا يستطيع المريض تثبيطها إرادياً). تكثر مالاحظة هذه الحركات في الأطفال: ولكن معظمها يغيب قبيل البلوغ، وتستمر قلة من الحالات بعد هذا العمر، وفي داء Gilles de la Tourette تكون العرات مممة، ويرافقها تصويت خاص (تشنج اللهاة) أو صوت استنشاق شديد ومفاجئ؛ كما يمكن أن تصدر عن المريض أصوات تشبه النقيق أو المواء، وكلها عرات صوتية phonic tics؛ كما يماني المريض الذي يكون عادة طفلاً اضطرابات سلوكية من النوع الوسواسي القهري (تكرار لحركات بسيطة أو معقدة) ومن إصدار قسري لكلمات بذيئة. هذا النوع من الأضطرابات كثير المصادفة في الأطفال الذين يعانون صعوبات التعلم. والعلاجات المقترحة تشارك الأدوية المضادة للنهان للتخفيف من العرات مع مضادات الاكتئاب من نوع الأدوية المثبطة لإعادة قبط السيروتونين.

رابعاً- بعض الحالات المرضية الخاصة:

۱- داء هانتینفتون Huntington's disease:

هو الشكل الأخطر للأمراض التي تتظاهر بحركات رقصية، وهو مرض موروث وراثة جسدية سائدة وأحد أمراض عصبية تنكسية عديدة، سببها تكرار مرضى لثلاثيات النيكليوتيد CAG؛ مما ينجم عنه جين طافر، الأعراض السريرية الأولى هي حركات رقصية تصيب الجذع والعضلات الزنارية في الأطراف على نحو خاص: مما يؤدي إلى اضطراب المشية باكراً، كما تصيب الحركات الرقصية الوجه وعضلات البلغ والتصويت. ترافق الحركات الرقصية بطاءة حركية نفسية، واضطرابات سلوكية مع فرط انفعالية، وتغير في الشخصية واضطراب في الذاكرة. تترقى الأضطرابات السريرية دون هوادة مع غنى تدريجي في الصنورة السريرية التي تجمع خلل التوتر وفرط مقوية باركنسونياً؛ إضافة إلى عتاهة، وهناك اتفاق على ارتفاع نسبة الإصابة بالاكتئاب وكثرة حالات الانتحار لدى هؤلاء المرضى. يدعى الجان المسؤول عن المرض جين هانتينفتون، وهو موجود في الصبغي الرابع، ويمكن لأي أخ أو قريب لمساب أن يتمرف احتمالات تطور المرض لديه عبر الدراسة الجيئية، ولكن لا يوصى بذلك حالياً لعدم توافر علاج وللأذى النفسى الباكر الذي يلم بالشخص الذي ثم يصب بعد بالرض. الاستقصاءات محدودة الأهمية عموماً؛ ولكن يمكن ملاحظة ضمور في النواة المذنبة على المرنان ونقص في الاستقالاب في النواة المُذنبة على PET أوSPECT.

۲- دام رقص سینتهام Sydenham's chorea:

كان المرض من العقابيل المروفة التالية للإصابة بالخمج بالعقديات وبالحمى الرثوية ولكنه أصبح نادر المشاهدة بعد تطور الوسائل التشخيصية والعلاجية. يتظاهر المرض بحركات رقصية واضطرابات سلوكية لدى الأطفال أو النساء الحوامل على نحو خاص، وهو يتلو الإصابة بخمج بالمكورات المقدية، وقد تظهر الاضطرابات بعد أشهر من الخمج. تظهر الفحوص المخبرية أحيانا أرتفاع سرعة التثفل أو زيادة في عيار ASLO، وفي ٥٠٪ من الحالات يشاهد ارتفاع معدلات أضداد آقا التي تتماعل مع عصبونات النواة المنتبة و النواة تحت المهادية. المرض محدد لناته إلا أن شدة الحركات الرقصية أو الاضطراب النفسي في البدء قد تدفع الطبيب العالج لوصف مضادات النهان في البدء قد تدفع الطبيب العالج لوصف مضادات الناحان الزاحة والعزلة، ويقترح إضافة البنساين مع الستيروئيدات في حالات الأذيات القلبية المرافقة.

٣- اضطرابات حركية تالية لتناول بمض الأدوية:

ذكر سابقاً عدد من الأدوية التي قد تكون مسؤولة عن ظهور أعراض باركنسونية أو زيادة شدة الرجفان الفيزيولوجي، ولا يقتصر الأمر على ذلك؛ إذ إن هناك عدداً من الاضطرابات تنجم عن استعمال أدوية محددة، أهمها الأدوية الحاصرة الستقبلات الدويامين التي قد تسبب حالات من خلل التوتر الحاد، وهو ما يصادف من حين إلى آخر لدى شباب يسعباني مسن السقيباء وأعسطي دواء الميتوكلوبراميدolopramide (ولاسيما إذا أعطي بالطريق الوريدي)؛ إذ يصاب المريض بتشنجات شديدة حادة ومؤلة في الوجه والعنق وفي الطرفين العلويين والعضلات المحركة للعينين التي تثبت المينين بوضعية النظر إلى التعملي التعملي مديداً عليه والفم الشعلي الميداً عليه والفم التعمل مصادات النهان التعمل مصادات النهان التعمل الميدة والفم التعمل معادات النهان التعمل مصادات النهان التعمل الموجه والفم التعمل مصادات النهان التعمل مصادات النهان التعمل مصادات النهان التعمل مصادات النهان التعمل الموجه والفم والشفتين (مص ومضغ وتكشير) تدعى عسر الحركة المتأخر والشهد،

1- الأشكال الموضعة من خلل التوثر focal dystonia:

هي أشكال مزعجة تسبب إعاقة وظيفية، وتعالج بحقن الذيفان الوشيقي في المضلات المؤوفة.

 أ- تشنج الأجضان :blepharospasm تشنجات متكررة للعضلة الدورة العينية ينجم عنها إطباق متكرر مزعج جداً ومعوِّق للرؤية أحياناً كما قد يتضاعف بتقرحات وأخماج.

ب- تشنج الفكين oromandibular ب

ج- متلازمة :Meige تشنجات متكررة في الوجه تصيب الأجفان والفكين وعضلات أخرى.

د- عمير التصويت التشنجي: سببه تقارب الحبلين الصوتيين.

ه- يد الكاتب :writer s cramp يصاب المريض بتشنجات في عضلات الساعد تجبره على اتخاذ وضعيات معيبة في اليد في أثناء الكتابة مع عطف الأصابع والعصم. قد يصاب إضافة إلى الكتاب أي مهني يستعمل يده على نحو دقيق كالرسام أو الموسيقي.

و- الأجل التشنجي أو تشنج الرقبة torticollis: يصاب المريض بانحراف الرأس انحرافاً قسرياً مؤلماً نحو إحدى الجهتين أو نحو الخلف مع احتمال ظهور رجفان غير منتظم للرأس سببه تناوب التشنج والاسترخاء في العضلات المصابة.

ه داء ويلسون Wilson's disease:

هو مرض استقلابي نادر جداً يتصف بتراكم النحاس في أعضاء عديدة من الجسم، أهمها الدماغ والكبد والقرنية.

ينتقل المرض على نحو موروث وراثة جسدية متنحية، وسببه طفرة في الجين المرمز للبروتين الذي ينقل النحاس. يصاب الأطفال والشباب بصورة رئيسية، وتتركز الإصابات الدماغية في النوى القاعدية، وينجم عن ذلك تظاهرات مرضية تضم كل أنواع الحركات الملاارادية من رجفان ورقص وخلل التوتر حتى الباركنسونية. قد يكون المرض مسؤولاً عن اضطراب في السلوك وأعراض نفسية مع تطور حتى العتاهة. يؤدي تراكم النحاس في الكبد إلى حدوث التشمع وقصور الخلية الكبدية في حين يتوضع النحاس في القرنية؛ ليعطى مظهراً بنياً يرى بشكل واضح على محيط القرنية؛ ليعطى مظهراً بنياً (حلقة كايزر- فلايشر ومعايرة السيرولوبالاسمين (حلقة كايزر- فلايشر ومعايرة السيرولوبالاسمين بتحري وجود حلقة كايزر فلايشر ومعايرة السيرولوبالاسمين في الممل الذي يكون منخفضاً. أهمية داه ويلسون تكمن في كونه مرضاً قابلاً للعلاج في مراحله الباكرة؛ وذلك باستعمال كونه مرضاً قابلاً للعلاج في مراحله الباكرة؛ وذلك باستعمال

۱- الخلجانات العضلية (الرَّبُع العضلي) myoclonus:

هي تقلصات عضلية مفاجئة ينجم عنها حركات سريعة تشبه الاستجابة للتنبيهات الكهريائية shock-like jerks. تُعد هذه الخلجانات ظاهرة طبيعية لدى الأطفال ولدى العديد من البالغين حين تظهر في بداية النوم: ولكنها تشاهد أيضاً في عدد كبير من الأمراض، وتكون ثانوية في معظم الحالات لاضطراب وظيفي في قشر الدماغ والنوى القاعدية، أو جذع الدماغ والحبل الشوكي. وفيما يلي أهم الحالات التي تصادف فيها الخلجانات العضلية:

أمراض جهازية عامة: اعتلال دماغ كبدي، قصور كلوي،
 حبس أول أكسيد الكريون.

ب- أمراض تنكسية دماغية قشرية: داء ألزهايمر، عتاهة (خُرُف) أجسام ليوي، داء كرويتزفلد جاكوب -Creutzfeldt . Jakob

إلى الصرع: الصرع الشبابي الرمعي fuvenile myoclonic الشبابي الرمعي epilepsy الذي تكون فيه الخلجانات على أشدها في الصباح: ما يؤدي إلى إفساد الفطور الصباحي وإلقاء أطباق الطعام أو فنجان الشاي أرضاً messy breakfast syndrome، والصرع الطفولي الشديد.

 د- آفات النوى القاعدية: ترافقها تقلصات مفاجئة في أثناء الحركة القصدية action movement. وتصادف على نحو خاص في نقص الأكسجة الدماغية العمم عقب توقف القلب

أو الانسمام بأول أكسيد الكريون.

هـ- آفات جدع الدماغ: حركات ارتكاسية مبالغ فيها حين التعرض لتنبيه صوتي مفاجئ، وتسمى خلجانات الانتماض (رمع عضلي إجفالي) startle myoclonus، وتصادف في حالات نادرة من الأمراض الاستقلابية والتنكسية.

-v متلازمة تململ الساقين restless legs syndrome.

يعرف هذا الاضطراب بوجود شعور مؤلم أو شواش حس مزعج في القدمين والساقين، يظهر في الراحة وعند الخلود للنوم على نحو خاص، ويرافقه إحساس المريض بحاجة قاهرة لتحريك الساقين للتغلب على هذا الشعور المؤلم المزعج المرافق للراحة. هذا الاضطراب مسؤول عن اضطراب النوم، وهو مجهول السبب، وقد يكون عائلياً، أو يشاهد في بعض الأفات التنكسية (داء باركنسون) كما قد يصادف في اعتلالات الأعصاب أو فقر الدم بعوز الحديد، وهو يستجيب على نحو جيد للأدوية الدويامينرجية.

٨- آفات التكرار المرضى لثلاثيات النيكليوتيدات:

هناك العديد من الجينات التي تحوي شكلاً من أشكال تمطيط الـ DNA بسبب تكرار ثلاثيات النيكليوتيدات CAGCAGCAGCAG مرات ومرات، وينجم عن ذلك عدد من أمراض الجملة العصبية، أهمها:

- أ- داء هائتينفتون Huntington.
- ب- عند من حالات الرئح المخيخي الموروثة وراثة سائدة. ج- رئح فريدرايخ Friedreich.
- هـ شكل من أشكال داء المصبون المحرك motor neuron. disease
 - هـ الحثل العضلى الثأثري myotonic dystrophy.
- و-التخلف المقلي الناجم عن متلازمة الصبغي X الهش fragile X

يتميز هذا الامتداد والتطاول المرضي للجين بعدم ثباته مع احتمال زيادة امتداد التكرار من جيل إلى الجيل الذي يليه، وتنجم عن ذلك اضطرابات سريرية أشد مع البدء بعمر أبكر: وهو ما يسمى ظاهرة الاستباق anticipation. يتم الانتقال المرضي للجين المؤوف من الأب أو الأم، وهناك اهتمام كبير بهذه الأمراض في محاولة لفهم الأليات المرضية التي ترافقها، ويعتقد أن ذلك يتم بتغير في التعبير الجيني البروتين الناجم عن الجين المرضي.

مقدمة تشريحية:

يكفل العصب الدهليزي - الذي يتقاسم مع العصب السمعي العصب القحفي الثامن - حس توازن الرأس، ومن ورائه توازن الجسم.

ينشأ العصبان من الأذن الداخلية القابعة في الصخرة ضمن تجويف عظمي يأخذ تماماً الشكل الخارجي لتراكيب تلك الأذن غشائية القوام، هشة البنية، بغرض توفير أفضل الحماية لها، هذا التركيب الأنبوبي الغشائي يسمى التيه labyrinth. يفصل بين العظم وتلك التراكيب الغشائية سائل بلغمي يدعى السائل البلغمي أو اللمفي الخارجي وظيفته امتصاص الصدمات والاهتزازات القوية الحادثة على الرأس، ومن ثم الصخرة، تتمة لحماية الأذن الداخلية.

يتكون التيه من تركيبين متجاورين متواصلين تشريحياً، ومتمايزين وظيفياً، القوقعة cochlea مبدأ السمع من جانبه والسط لينزين وظيفياً، القوقعة vestibule والسط السلالية (نصط الدائرية) semicircular canals مبدأ حس توازن الرأس من الجانب الأخر.

ينشأ العصبان - كل على حدة - من نواتين مجاورتين لتراكيب الأذن الداخلية في مجرى السمع الداخلي، كل منهما ذات خلايا ثنائية القطب، النواة الدهليزية أو عقدة Scarpa والنواة السمعية اللولبية. لكل من هذه الخلايا استطالات عصبية محيطية تتصل بالتراكيب الانتهائية الحساسة (القوقعة والدهليز) أما محاويرها المركزية فتكون العصبين السمعي والدهليزي كل من نواته الخاصة به.

يسير العصبان إنسياً في قناة السمع الداخلية، متلازمين تماماً في سبيل واحد، العصب الثامن، ومجاورين العصب الوجهي، داخلين الحفرة القحفية الخلفية عبر الزاوية الجسرية الخيخية فيخترقان الجسر لينتهي العصب السمعي إلى نواتين في الجزء السفلي من الجسر، أما الدهليزي فيستقر في أربع نويات تتوزع بين أسفل الجسر والبصلة هي العلوية والوحشية والإنسية والسفلية.

تنفصل بعض من ألياف العصب الدهليزي قبيل انتهائه في نوياته لتنتشر - في الجانب نفسه - إلى الفص الدودي من المخيخ وما جاوره من القشرة المحيخية المسماة الفصيص الندفي العقيدي flocculonodular lobule وتسمى هذه المناطق من المخيخ المنطقة الدهليزية. من هذه المنطقة الدهليزية

تنتشر ألياف واردة إلى النويات الدهليزية في الطرفين مما يضمن لكل نصف كرة مخيخية اتصالاً وتنسيقاً ونوعاً من الهيمنة على النشاط الدهليزي في الطرفين.

للنويات الدهليزية اتصال وثيق بالنخاع الشوكي إذ ترسل النويات الوحشية والإنسية حزم اتصال مع النخاع عبر السبيل الدهليزي النخاعي الوحشي غير المتصالب والسبيل السبيل الدهليزي النخاعي الوحشي غير المتصالب والسبيل الإنسي المتصالب والمباشر. هذه السبل تؤثر في الوضعية فيؤثر السبيل الإنسي في العضلات المحورية ويؤثر السبيل الوحشي في الأطراف، كما تؤثر النويات الدهليزية في نويات الأعصاب المحركة للعين بوساطة الياف صاعدة عبر الحزمة الطولانية الإنسية medial longitudinal fasciculus ولجميع التويات الدهليزية اتصالات صادرة وواردة بالجهاز الشبكي التويات الدهليزية اتصالات صادرة وواردة بالجهاز الشبكي النويات الدهليزية الصالات صادرة وواردة بالجهاز الشبكي التويات الدهليزية الصالات صادرة وواردة بالجهاز الشبكي التوليات الدهليزي المعني والدهليزي النخاعي اللازمة للسبيلين الدهليزي العيني والدهليزي النخاعي لتوفير المنعكسات المصرورية في سبيل توفير رؤية صحيحة واضحة منسجمة مع حركة الرأس ولحفظ توازن البدن وإحكام.

من المرجح أن الألياف الدهليزية الصاعدة من النويات إلى القشرة الدماغية لا تمر بالمهاد وإنما تنتهي متصالبة إلى الفص الجداري المقابل في باحة برودمان 2 قرب الباحة الحسية للوجه، وتسبب أذية هذه المنطقة اضطراباً في الإحساس بالشاقولية vertical sensation واضطراباً في توجه البدن والحركة؛ وهو نوع من رنح السير والحركة.

نظراً للثلازم التشريحي للعصبين السمعي والدهليزي وأعضائهما الانتهائية في الأذن الداخلية فإن كثيراً من الأفات تمييهما مماً وقد يصاب كل منهما على حدة.

عضو التوازن؛ يتألف من مكونين رئيسين؛ القنوات الهلالية والدهليز. القنوات الهلالية هي ثلاث الوحشية والخلفية والعلوية. أما الدهليز فيفصل في توضعه بين القنوات الهلالية والقوقعة ويتكون من عضوين صغيرين متصلين، أحدهما أفقي التوضع يدعى القريبة الامبولات تنفتح عليها القنوات الهلالية بتوسعات تسمى الأمبولات تنفتح عليها القنوات الهلالية بتوسعات تسمى الأمبولات الكييس saccule، والأخر عمودي التوضع يتصل بالقريبة ويدعى الكييس الذي يملأ أيضاً مكونات القوقعة. ويحيط السائل اللمفي اللمفي الخارجي بهذه التراكيب جميعاً.

تفرش عضو التوازن بجزأيه القنوات الهلالية والدهليز
- البشرة العصبية الحساسة المكونة من الخلايا الهدبية التي
تنغمس أهدابها في السائل اللمفي الداخلي، وتتصل
الاستطالات المحيطية لمقمة Scarpa مع هذه الخلايا
الهدبية. يتحرك السائل اللمفي الداخلي بحركة الرأس
محركاً الأهداب وبذلك تتولد الإشارة العصبية لحس توازن
الرأس منقولة عبر الخلايا الهدبية إلى الاستطالات العصبية
للعقدة الدهليزية ومنها إلى العصب الدهليزي.

تتوضع الخلايا الهدبية الحساسة في القنوات الهلالية في الأمبولات على شكل تركيب مرتفع يسمى القنزعة cristae في الأمبولات على شكل تركيب مرتفع يسمى القنزعة cupula إذ يتسع فضاء السائل اللمفي فوقها بما يسمى القبية والكبيس في في حين تتوضع الخلايا الهدبية في القريبة والكبيس في تركيب يسمى البقع السمعية في البقع السمعية يعلو الخلايا من عدم علاقتها بالسمع. في البقع السمعية يعلو الخلايا الهدبية - على تماس من الأهداب - غشاء جيلاتيني يحوي بلورات تسمى رمل الأذن (غبار التوازن) otolith.

لمحة فيزيوتوجية:

هناك العديد من الآليات التي تحفظ توازن الجسم وتجعلنا واعين لموقع الجسم بالنسبة إلى المحيط. هناك معلومات لحظية دائمة وافدة من العينين ومن التراكيب الدهليزية ومن حس الوضعية في المفاصل والمضالات تجعلنا على علم دائم بموقع كل جزء من البدن في الفراغ . للرد على هذه المعلومات تعمل اليات كثيرة معظمها انعكاسي غير واع على حفظ توازن البدن وأعضائه أو إعادة التوازن إليه إن كان مختلاً. تأتي أهم المعلومات الوافدة من:

البعس وقد تكون أيضاً من الحس الخاص للمضالات الحركة للعين. تسمح الإشارات الواردة منها بتحديد بُعد الأشياء المحيطة عن البدن. تنسق هذه الملومات مع أخرى قادمة من الدهليز ومن الحس الخاص لعضالات الرقبة لتثبيت النظر وعدم زوغانه في أثناء حركة الرأس.

الدهليز والقنوات الهلالية، يختص بأنه عضو يمنح البدن حساً فراغباً مرهفاً وحساً مرهفاً لسرعة الحركة - تسارعاً وتباطؤاً ولاتجاهها؛ إذ في حين تكون القنوات الهلالية حساسة وناقلة لحركة الرأس الزاوية angular الهلالية حساساً وناقلاً لحركة الرأس الخطية يكون الدهليز حساساً وناقلاً لحركة الرأس الخطية المعانية والشاقولية، كما أن لرمل الأذن شأناً كبيراً في الأحاسيس بثقل الجاذبية. ينشأ من الإشارات الدهليزية نوعان أساسيان من منعكسات التوازن؛ الدهليزية - العينية المختصة بتثبيت البصر في

أثناء حركة الرأس، والدهليزية - النخاعية المسؤولة عن ثبات البدن والأعضاء.

٣- الحس الخاص أو حس الوضعة الواقد من المفاصل والعضلات: تتصل الطرق الصاعدة لهذا الحس بالنوى الدهليزية وبالمخيخ والنويات القاعدية ونويات الأعصاب المحركة للعين وبعض المراكز الأخرى في جذع الدماع.

يتم التنسيق بين الملومات الحسية عن الوضعة الواردة من كل هذه الأعضاء - الإبصار والدهليز والمفاصل والمضلات - في جذع الدماغ والمخيخ، وإن أي حركة للرأس أو البدن تحفز هذه الأجهزة جميعاً بوقت واحد.

والآفات التي تصيب الطرق الواصلة المعقدة بين هذه الأعضاء تصيب الشخص بالدوار واضطراب التوازن أو أحدهما.

جملة المعلومات التي يجمعها هذا التنسيق يفيد الشخص في معرفة توازن أعضائه بعضها نسبة إلى بعض وتمييزها من الحيط (خريطة التوازن الخاصة بالبدن) ثم معرفة المحيط وموجوداته الثابتة والمتحركة وتمييزها من حركة البدن (خريطة التوازن الخاصة بالمحيط). ويفضل التمييز التام بين هنين العنصرين يستطيع المرء ثابتاً أم متحركاً أن يدرك الأشياء من حوله ثابتة أم متحركة أي أن يعزو الحركة إلى مصدرها الحقيقي، وإن اضطراب فعالية أي من هاتين الخريطتين أو التنسيق بينهما يؤدي إلى اضطراب التوجه الفراغي واضطراب التوجه الفراغي

الدراسة السريرية:

تماريف

العوارهو حس وهمي بحصول حركة للرأس والجسم قياساً على المعيط، أو للمحيط قياساً على الذات.

قد يصف المريض الدوار بأوصاف مختلفة: أن رأسه يدور، أو أن رأسه وجسمه يصعدان ويهبطان، أو كأنه يركب قارباً يميد به في بحر مائج (في بعض المصادر قد يسمى هذا الدوار الدوار الشخصي subjective vertigo). أو أن يقول إن الأشياء تقفز من حوله أو تتحرك بسرعة إلى جهة واحدة، أو إن الحيطان من حوله تكاد تنهد عليه أو إنها تعود لترتفع إلى مكانها أو إن الأرض تعيد تحته أو إن المحيط حوله يهتز المترازأ نواسياً (يسمى هذا الدوار أحياناً الدوار الموضوعي المترازة عملية. (objective vertigo). هذا التقسيم بين النوعين مدرسي وليس له قيمة عملية.

وفي أثناء السير يشعر المريض المصاب بالدوار بعدم ثباته على الأرض وأنه يميل إلى جهة معينة أو أنه يدفع دفعاً إلى

الجانب أو إلى الأرض، هذا الشعور بالدفع مميز للدوار.

عندما تكون الشكاية خفيفة أو أن المريض غير واضح في شرحه فإن بعض الملاحظات قد تشي بالشكاية: مثلاً عزوف المريض تماماً عن الحركة، وخاصة حركة الرأس، أو الانحناء في أثناء الهجمة، أو القول إن إغماض العينين يريحه قليلاً، أو فقدائه التوازن عندما ينعطف بسرعة في أثناء السير أو إذا انعطفت به السيارة، أو تفضيله الاضطجاع على جانب معين لتخفيف معاناته، أو زيادة المعاناة بتحوله في أثناء النوم من جانب إلى آخر، أو تفضيله الجلوس ساكناً بوضع واحد، كل ذلك يشي بشكاية دهليزية حقيقية. على العكس من ذلك فإن شكاية غير واضحة باضطراب التوازن لا تزيد على هز رأس المريض بقوة لا تنتمي إلى الدوار.

يرافق هجمة الدوار عادة الغثيان والقياء والشحوب والتعرق والمؤوف عن الشي أو السير بحدر شديد وميله إلى فقدان التوازن أو السقوط إلى طرف واحد، غالباً ما يعرف الريض أن سبب اضطراب توازنه ليس في الساقين وإنما السبب آت من «رأسه». لا يترافق الدوار واضطراب في الوعي وإن حدث ذلك فالحادثة ليست دواراً.

النوار الكاتب (المشاهر المورانية) ,pseudovertigo vertiginous sensations, giddiness:

هي مشاعر مختلفة من إحساس المريض بالتأرجع أو خفة الرأس، أو كأنه يسبح أو يسير في الفضاء، أو الشعور بعدم الثقة أو اضطراب التوازن في أثناء المشي، أو شعور مضاجئ بالخور وشبه الإغماء faintness . هذه المشاعر تنجم عادة عن اضطراب نفسي: حالة قلقية، اكتثاب، أو نوبة هلع panic اضطراب نفسي: حالة قلقية، اكتثاب، أو نوبة هلع attack أو حالات العصاب المختلفة والهستريا. تصاحب هذه الحالات عادة مشاعر النعر والخفقان وانقطاع النفس والتعاق.

أما ما يسمى بالدوام أو الدوخة dizziness فهو تعبير يستخدمه المريض ليصف معاناته التي قد تنتمي إلى طيف واسع من الشكايات: لأي مما سبق وصفه من الدوار الحقيقي أو الكاذب، يضاف إليها الشعور بالوهن والضعف، أو حتى غشاوة البصر والغشي ونوب فقد الوعي الحقيقية صرعية كانت أم غير ذلك، أو الأنواع المختلفة من الصداع التي يمكن أن يصفها المريض «بالدوخة». فهذا التعبير شعبي واسع فضفاض، وعلى الطبيب بأسئلته الدقيقة وحصاره للمريض بمهنية عالية أن يرجع شكايته إلى أصلها العلمي وإلى مصدرها وكونها عضوية المنشأ أو نفسية المنشأ.

تظهر الأسباب العينية للدوار الكاذب أو الدوام في الحول

والشفع ذي النشوء الحاد، وكذلك أول ما يضع المرء عدسات طبية غير مناسبة. هذا الدوام قد يتحول إلى دوار حقيقي إذا كان شديداً أو صاحبه الغثيان والقياء والرؤية الرجراجة (الإبصار التنبنبي) oscillopsia.

من الأسباب الوعائية القلبية للدوار الكاذب فقر الدم الشديد، وتضيق الأبهر وفرط الضغط الشرياني غير المعالج.

يحدث الدوام الانتصابي عند الوقوف من جلوس أو استلقاء بسبب انخفاض الضغط الانتصابي المشاهد في فقر الدم والعلاج بالمدرات وموسعات الأوعية المحيطية وفي المصابين باعتلال أعصاب محيطية إنباتي خاصة لدى السكريين. والدوام (الدوخة) الحادث يصحبه عادة شعور بتأرجع أو خفة بالرأس وغشاوة البصر وخور وقد يتحول ذلك إلى غشى حقيقي.

من الأسباب الصدرية للدوام السعال المتتابع لأسباب عديدة أبرزها النفاخ الرئوي إذ يقل العود الوريدي إلى القلب يتلوه انخفاض ضع الدم إلى الدماغ.

ومن الأسباب الاستقلابية يتبين خاصة انخفاض سكر الدم الذي يصاحب الدوام فيه الخفقان والعرق البارد والشعور بالخور والجوع.

والانسمامات الدوائية التي تقود إلى الدوام عديدة؛ أبرزها المسكنات شبه المورفينية والمهدئات ومضادات الاكتشاب ومضادات الصرع، وفي الحالات الشديدة ينقلب الدوام إلى دوار حقيقى.

وفي كل حال حين تكون الشكاية غامضة وهناك شك بطبيعتها؛ يمكن القيام بهزرأس المريض وتدويره يميناً ويساراً. فاشتداد شكاية المريض بهذه الطريقة، ولاسيما إذا رافقتها الرأزاة وفقد المريض صراحة توازنه وسقوطه على الأرض دليل على المنشأ الدهليزي للشكاية.

أصياب العواره

۱- الدوار تيهي المنشأ disease labyrinthine:

هو السبب الأغلب للدوار، ولا سيما حين يكون حاد الحدوث، لكن لا يجب مع ذلك إغفال المنشأ المخيخي أو من جذع الدماغ.

يكون الدوار شديداً ومعاناة المريض كبيرة في الحالات الحادة، فيميل المريض إلى السكون التام وإغماص العينين وتثبيت الرأس، لأن أدنى حركة تعاظم من معاناته. يرافق الدوار الغثيان والقياء واضطراب التوازن والميل إلى السقوط إلى جهة الأفة وانحراف السبابتين كذلك إلى جهة الأفة والحراف السبابتين كذلك إلى جهة الأفة والنراعان ممدودتان. بفحص العيينين تظهر راراة أفقية جهة

ضربتها السريعة عكس جهة الأذن المصابة. الدوار والرأزأة لايستمران طويلاً بل يتراجعان ويسكنان في فترة وجيزة، كما أن المريض سريع التعود على الظاهرة (ظاهرة التحمل) tolerance phenomenon.

قد يكون الدوار الحاد مصحوباً بنقص في السمع أو أن يكون منعزلاً.

أ- أهم أسباب الدوار الدهليزي مع اضطراب في السمع: (١)- مرض منيير Meniere's disease:

هذا المرض مجهول السبب ويكون أحياناً من أساس عائلي مورث بصفة قاهرة أو متنحية. يبدأ في أواسط العمر بين 10- 10 سنة وقد يبدأ قبل ذلك أو بعده بهجمات متكررة من الدوار الشديد مصحوبة بطنين ونقص في السمع في الأذن المصابة؛ إذ إن الإصابة وحيدة الجانب. شدة الأعراض السمعية متأرجحة، وقد يفقد الطنين أو نقص السمع وليس الاثنان معاً- في الهجمات الأولى ولكن وجودهما معاً ثابت بعد ذلك مع ازدياد شدتهما .

تعزى الألية الإمراضية إلى ازدياد ضغط السائل اللمفي الداخلي، وقد يكون ذلك بزيادة حجمه، يسبب انضتاقات متكررة في الغشاء المعيط تواكبها الهجمات السريرية. هذه الألية تشل الخلايا الهدبية الدهليزية على شكل هجمات، كما أنها تؤدي بالتدريج إلى تدمير الخلايا الهدبية السمعية.

الهجمة مفاجئة الحدوث تدوم دقائق إلى ساعة وأكثر. الدوار حلزوني الصفة أو دوراني تصحبه كل مواصفات الدوار الحاد. الطنين ذو نغمة متخفضة، والرأزأة أفقية بطور بطيء يضرب إلى جهة الأذن المتأذية. يشعر المريض بامتلاء الأذن المصابة وسمعه مضطرب متأرجح الصحة، ويعود السمع إلى طبيعته مع تراجع الهجمة لكن نقص السمع يزداد شيئاً طبيعته مع توالى الهجمات.

تختلف شدة الهجمات ومعدل تتاليها اختلافاً بيناً بين حالة وأخرى، ففي الحالات الشديدة تتكرر الهجمات عدة مرات في الأسبوع لعدة أسابيع قبل أن تتلاشى، ويتمتع المريض بفترة سكون عدة أشهر أو سنواث ثم تعاود الهجمات بمجموعة أخرى. تكون الهجمات في الحالات الخفيفة قصيرة الأمد متباعدة، والإزعاج محدوداً، ونقص السمع طفيفاً، وفترات الهدوء طويلة.

تحدث في قلة من المصابين بمرض منيير هجمات سقوط مفاجئ عنيف غير مصحوب بالدوار إذ يشعر المريض أنه يدفع دفعاً إلى الأرض بقوة خفية دون إندار، أو أنه يحس للحظات قبل السقوط كأن الحيط حوله يرتج. ولا يصحب

هذا السقوط الفريب اضطراب في الوعي، وقد يحدث ذلك في بدايات المرض أو بعد سنوات من التطور، وقد يتكرر على مدى سنة كاملة ثم يختفي من نفسه ولا يعاود. وحدوث هدا السقوط ضمن سياق المرض يميزه من غيره من نوب السقوط.

قد يسبق شيء من نقص السمع الهجمة الأولى للدوار، كما وصفت حالات من هجمات نقص السمع من دون دوار دعيت «داء منيير القوقعي» cochlear Meniere's disease.

إصابة الأذنين معاً نادرة ولا تتعدى في معظم الدراسات المنابخ ا

في معظم الحالات يتوقف المرض تلقائياً بعد عدة سنوات من التعلور تاركاً المريض في حالة صمم أحادي الجانب جزئي أو كلي .

التشخيص سريري، يعززه إثبات وجود نقص سمع عصبي المنشأ بوساطة تخطيط السمع بالنفمة الصافية ويالكمون المحرض السمعي AEP، وإثبات وجود نقص حساسية الدهليز باختبارات التحريض.

الملاج: أثبتت الراحة في الفراش خلال الهجمة أنها من خير الوسائل لإخماد الأعراض. وهناك المديد من الأدوية التي قد تساعد على انتشال المريض من معاناته الحادة، أهمها:

- مستنسادات السهد السائدات المهادات ا
- في الحالات الأكثر عناداً يمكن استعمال اللصقات الجلبية لـ scopolamine.
- promethazine prochiorperazine :phenothiazines •
 domperidon, ondansetrone, metoclorprimide
- هذه المواد بمكنها السيطرة على الدوار وعلى الغشيان والقياء في وقت واحد.
- ومن أجل العالاج طويل الأمد أثبتت المدرات والم
 betahistine في عدة دراسات كبيرة أنهما الوحيدان القادران
 على التخفيف من وطأة هجمات الدوار، لكن يبدو أنهما
 لايؤثران تأثيراً مؤكداً في الطنين ولايخففان من نقص
 السمع. يمكن استعمالهما معاً أو كل منهما على حدة.
- دأبت الممارسة الطبية سابقاً على حمل المريض على

حمية غذائية قليلة الملح والكافئين وخالية من التدخين، ولم يعثر حتى الأن على أساس علمي متين لهذه الخطة لكن قسماً من المرضى يعربون - شخصياً - عن إحساسهم بالتحسن عليها، ولعل الحمية عن الملح هي الأوفر حظاً في الاستناد إلى تفسير مقنع فتأثيرها يشبه المدرات في التخفيف من توتر السائل اللمفي.

الجراحة: هي الحل النهائي في الحالات الشديدة المقعدة متتابعة الهجمات غير المستجيبة للإجراءات الدوائية. يستؤميل التيه جراحياً في الحالات أهادية الجانب حصراً والتي فقد فيها السمع فقداً تاماً أو قريباً من التام، كما يمكن تخريب التيه دوائياً بحقن جرعات كبيرة ومتتابعة من الجنتامايسين في الأذن الوسطى فتعبر إلى الأذن الداخلية عبر النافذة البيضاوية. وحين يكون السمع محفوظاً أو إن الإصابة ثنائية الجانب يعمد إلى إجراء أكثر انتقائية، بتخريب الدهليز فقط بالتبريد بوساطة مسبار خاص، أو بحقن جرعة خفيفة من الجنتامايسين أو بقطع العصب بحقن جرعة خفيفة من الجنتامايسين أو بقطع العصب الدهليزي. كما يمكن عمل تحويلة shunt بين القناة اللمفية الدهليزية والفراغ تحت العنكبوتي، وهذه الإجراءات الباضعة الدهليزية

(٢)- اعتلال الدهليز الانسمامي أو الدوالي:

الأدوية المتهمة بإحداث اعتلال في التيه عديدة: أشهرها المسادات الحسيسويسة مسن فسئسة aminoglycosides (ستريبتومايسين، جنتامايسين، نيومايسين، أميكاسين) والمضاد الحيوى فانكومايسين.

تشمل الإصابة القوقعة والدهليز أو أحدهما بألية انسمام الخلايا الهدبية الحساسة وتدميرها، تتعلق شدة الإصابة بالجرعة ومدة الاستعمال المتواصل وقد قدرت بمض الدراسات ذلك بأسبوعين إلى أربعة أسابيع وتقصر هذه المدة بوجود عوامل مساعدة مثل استعمال جرعات قصوى واستعمال الطريق الوريدي ووجود قصور كلوي أو كبدي.

تفثقر الأعراض إلى الدوار المسريح لكن المريض يشكو من مشاعر دورانية واضطراب ثوازن وتأرجح لدى الوقوف والرؤية الرجراجة (إبصار تنبئبي) oscillopsia وطنين في الأذنين ونقص السمع قد يبلغ حد فقد السمع ثنائي الجانب، هذه الإصابات نهائية في العادة ونادراً ما تتراجع، لذا يجب الحذر التام حين استعمال هذه الأدوية والانتباه لبوادر ظهور أعراض الانسمام.

الأسبرين والكينين بجرعات كبيرة متهمان أيضاً بإصابة التيه بأحد قسميه أو كليهما، وتتراجع الإصابة عادة بوقف

الدواء

ومن الأدوية المتهمة أيضا بإصابة التيه المدرّان furosemide و ومن الأدوية المتهمة أيضا بإصابة تتراجع كذلك بوقف الدواء. ويتهم الدواء المنتمي إلى زمرة المتتراسكلين المسمى minocycline بإحداثه إصابة دهليزية حادة من دون إصابة سمعية، وقد يحدث ذلك منذ الأيام الأولى لاستعماله.

وفي الانسمام الكحولي الحاد يحدث دوار وضعة يشتد بإغماض العينين تصحبه الرأرأة ولا يصحبه طنين، يدوم عدة ساعات قبل أن يتلاشى.

(٣)- أسباب أخرى لإصابات الدهليز الحيطية:

● إصابات العصب الدهليزي: أشهر هذه الأسباب ورم العصب السمعي acoustic neuroma الذهليزي والسمعي في أن واحد، التطور بطيء فيصاب المريض بنقص السمع المتدرج؛ للترددات العالية من الصوت أولاً، ثم يصاب في شهور أو سنوات بهزع (رنح ataxia) واضطراب توازن الأطراف في جهة الإصابة ويكون الدوار مفقوداً أو خفيفاً جداً على شكل مشاعر دورانية، إن لم يوضع التشخيص في حينه تتطور الأمور إلى إصابة العصب الوجهي فالخامس ثم التاسع والعاشر في الجهة نفسها.

في الشكل الجهازي لداء Von Recklinghausen ينشأ ورم العصب السمعي من الطرفين معاً مع التهديد بصمم ثام، ويأتي الشك السريري من ظهور أعراض دهليزية تتطور تطوراً مترقياً مزمناً يرافقها نقص السمع في الجهة نفسها نقصاً متزايداً ويوضع التشخيص بناءً على معطيات الرئيل المنطيسي.

● إصابات الدهليز الوعالية؛ من الأسباب النادرة أيضاً حدوث احتشاء التيه بسبب انسداد الشريان المخيخي السفلي الأمامي. تبدو الصورة السريرية بظهور متالازمة دهليزية محيطية على نحو حاد مع فقد السمع ومتلازمة مخيخية. قد يحدث مثل هذا الاحتشاء – بإصابة انتقائية للشريان التيهي – في سياق التهاب الشرايين لسبب جهازي: التهاب الشرايين المقد، والنثبة الحمامية الجهازية، والزهري. النزف داخل التيه حدث استثنائي، وقد يحدث في سياق فرط الضغط الشرياني خارج السيطرة أو في أمراض الدم النزفية كالناعور ونقص الصفيحات وابيضاضات الدم الحادة والعلاج بمضادات الانقسام الخلوي.

وصف Cogan متلازمة تشمل الدوار مع الراراة والطنين ونقص السمع الذي يتطور سريعاً إلى فقده التام مع حدوث التهاب قرنية خلالي. سبب المتلازمة مجهول، تحدث عند

الشباب. بمتابعة تطور الآفة حدث في نصف المصابين بها قصور أبهري أو التهاب شرايين جهازي يشابه التهاب الشرايين العقد.

● إصابات الدهليز الرضية: قد تسبب رضوض الرأس الخفيفة والمعتدلة كارتجاج الدماغ دواراً ورأرأة وانخفاض استجابة دهليزية بالاختبارات الحرورية، وطنيناً. عزيت هذه الأعراض إلى تبعثر الرمل الأذني نتيجة حركة الرأس المنيفة: وهي تتراجع بمدة أيام إلى أسابيع من دون أن يعقبها نقص في السمع، أما الرضوض الشديدة التي تتضمن كسراً في الصخرة فقد تؤدي إلى تخريب التيه تخريباً كاملاً مع فقد سمع تام.

وفي متلازمة ما بعد رض الرأس الحميد يشكو المريض غالباً من الدوام الذي يدوم أياماً إلى أسابيع إلى أشهر أحياناً ويختفي بعد ذلك.

بعد رضوض الرأس قد يحدث ناسور للسائل اللمضي الخارجي حتى ولو كان الرض بسيطاً لا شأن له مثل العطاس والسعال المتتابعين، ولاسيما بوجود عامل مساعد كالخمج المزمن ووجود الورم الكولسترولي cholesteatoma الذي قد يحدث الناسور من دون حدوث رض.

 إصابات الدهليز الخمجية: تشمل الأسباب الخمجية لاعتلال الدهليز التهاب التيه القيحي بامتداد الالتهاب من الخشاء أو السحايا أو حدوث التهاب مصلي فيه بسبب خمج في الأذن الوسطي.

قد يحدث دوار عابر بوجود ضغط مرتفع في قناة السمع الخارجية لسبب ما في حالات تلف غشاء الطبل لأسباب مختلفة ولاسيما بسبب الإنتانات المزمنة في الأذن الوسطى. ب- أسباب الدوار الدهليزي من دون اضطراب في السمع: دوار الوضعة الحميد benign positional vertigo:

هو أكثر شيوعاً من داء منيير، يحدث بصورة هجمات التيابية بتغيير المريض وضعة رأسه، وهو مستلق في فراشه متقلباً إلى أحد الجانبين، أو يهم بالنهوض واقفاً، أو منحنياً إلى الأمام أو ملق برأسه إلى الخلف، حدوثه شائع في أثناء الليل والمريض يتقلب في فراشه.

يثار الدوار مهما كان سببه بتحريك الرأس أو دورانه بسرعة، لكن ما يميز دوار الوضعة أنه يثار عند مريض ما بوضع رأسه بوضعة بعينها، وهو يبدأ بعد لحظات إلى ثوان من اتخاذ الرأس تلك الوضعة وتصاحبه رأزأة أفقية.

ولإثارة دوار الوضعة بالضحص يعمد إلى إجراء حركة «الرأس المعلق» وهي إجلاس المريض على طاولة الشحص

ورأسه مائل إلى الخلف بزاوية ٣٠- ٤٥ درجة وملتفت إلى أحد الجانبين بالزاوية نفسها، ثم يعمد إلى اضجاعه على ظهره بسرعة وهو على هذه الوضعة على أن يتجاوز رأسه حافة الطاولة في الخلاء إلى أسفل. يظهر الدوار بعد لحظات بهذه الوضعة إن كانت جهة الرأس هي الموافقة لإثارة الدوار، وإلا يعاد فحص المريض ورأسه إلى الجهة الأخرى. حين يثار الدوار في إحدى الموضعتين فإنَ الأذن المريضة مصدر الدوار هي التي في الأسفل.

والأضطراب المسبب للدوار هو تحرك الرمل الأذني في القُرُيب أو الكييس بسبب علَّة تنكسية متعلقة بالتقدّم بالسن، إذ إن دوار الوضعة يحدث عادة بعد سن الحمسين.

تتكرر هجمات الدوار هذه فترة أسابيع إلى أشهر ونادراً سنوات لتختفي من نفسها بعد ذلك.

إذا نجحت إثارة الدوار بتجرية الرأس المعلق يستطاع إثارته - بالمناسبة نفسها- مراث متتالية لكن الدوار والرأزأة يضعفان مرة بعد مرة ليختفيا تماماً بعد عدة محاولات، وهي علامة على أن مصدر الدوار محيطي.

وصف دوار وضعة تال الأفات مركزية كالإصابات الوعائية والورمية في جدع الدماغ والمخيخ، يكون هذا الدوار معتدل الشدة، على عكس الدوار الحميد المحيطي الشديد الدرجة عادة، شبه المستمر، والرأزأة المساحبة متعددة الاتجاهات غير متراجعة، كما أن دوار الوضعة مركزي المنشأ يثار فوراً باتخاذ رأس المريض الوضعة المناسبة الإثارة الدوار من دون انقضاء مهلة ما، وتكرار التجرية يثير دائماً الدوار نفسه بالشدة نفسها، وفي حين يرافق الدوار المحيطي الفتيان والشحوب تكون هذه العلامات ضميفة أو مفقودة في الدوار المركزي، كما أن اضطراب التوازن أوضح في شدته وجهته منه في الدوار المركزي،

من الخصائص الضريدة لدوار الوضعة أنه بعد إثارته بوضعة الرأس العلق فإن إجلاس الريض يعكس جهة الدوار والرآرأة وهذه علامة أكيدة النشأ للدوار الدهليزي.

إن الخصائص الميزة لعوار الوضعة الحميد هي إذن التالية:

- حدوثه باتخاذ الرأس وضعة معينة لكن بعد فترة وجيزة.
 - قصر مدة الهجمة.
- تراجع شدة الدوار ومدته مع تكرار الفحص حتى الاختفاء.
 - ♦ انعكاس جهة الدوار والرأرأة بإجلاس المريض.
- بقاء الدوار عرضاً رئيساً وحيداً في شكوى المريض مع

قدم عهدها.

الألية الإمراضية: ترجع معظم الأبحاث دوار الوضعة إلى عملية تنكسية في رمل الأذن العائد إلى جهاز القبة cupula عملية تنكسية في رمل الأذن العائد إلى جهاز القبة الجهاز في القناة الهلالية الخلفية، إذ تنفصل بلورات من هذا الجهاز عن المجموع وتسبح حرة في السائل البلغمي الداخلي لتسقط في أخفض بقعة، فتثير أهداب الخلايا الحساسة لدى اتخاذ الرأس وضعة معينة.

التدابير الملاجية: التدبير الرئيسي هو تنبيه المريض لتجنب الوضعات المثيرة للدوار وإعطائه مهدئاً خفيضاً يسيطر به على ذعره الناشئ من هجمات الدوار المفاجئ، كما يستمان بمضادات القياء الذي يحدث في هجمات الدوار الشديدة.

إذا شكلت هجمات الدوار بشدتها وتكررها إعاقة مهمة للمريض يُعمد إلى إجراء حركة Empley التي هدفها طرد البلورات الحرة السابحة في القناة الهلالية الخلفية وتوجيهها للخروج إلى القريب utncle: تجرى أولاً حركة الرأس الملق لمعرفة الأذن المتأشرة المسؤولية عين الدوار، وهي الأذن السفلي كما سبق ذكره. يجري بعدها مراحل متلاحقة من تغيير وضعية المريض تستغرق كل مرحلة ٢٠ ثانية. ولشرح هذه المراحل نضرض أن الأذن المريضة هي اليمني، وسيكون عندها رأس المريض وهو معلق ماثلاً إلى اليمين. بعد ذلك تعدل وضعة رأس المريض إلى الوضعة السوية، وهو دائماً مدلَّى إلى الخلف، بحيث تنظر عيناه إلى الأعلى. يُمال الرأس إلى اليسار بزاوية ٥٤ درجة. ثم يُضجع الريض على جنبه الأيسر ثم يمال رأسه أكثر إلى اليسار بحيث ينظر إلى الأرض. وأخيراً يُجلس المريض بزاوية ٥٤ درجة ورأسه ملتفت إلى اليساروتميل ذقنه إلى أسفل قليلاً. ينصبح بإبقاء الريض بهذه الوضعية، وظهره مسنود مدة ساعات أو حتى ٢٤ ساعة، أي أن يترك لينام بهذه الوضعة بإسناد رأسه إلى مخدات مطبّقة بعضها فوق بعض.

ذكرت بعض الحالات المندة كانت فيها هجمات الدوار طويلة الأمد غير متخامدة مع الوقت، ولا تنفع فيها حركة Empley، وقد عشر في هذه الحالات على ضفط العصب الدهليزي في منشئه بوعاء دموي مجاور، وقد أدت إزالة هذا الضعط جراحياً إلى الشفاء التام.

× التهاب المصبون الدهليزي vestibular neuronitis:

هي متلازمة دهليزية حادة، أحادية الطرف، من دون إصابة الجهاز السمعي، الدوار فيها حاد النشوء قوي لكنه أقل حدة من هجمات داء منيير. تطول هجمة الدوار أكثر من يوم وهو

ما يفرقها عن هجمات داء منيير، و تتراجع الإصابة بالكامل في أيام قليلة .

الشواهد كثيرة على منشأ الإصابة الفيروسي، فهي قد تحدث على شكل جائحات، أو تحدث بعد أيام من إصابة الريض بهجمة خمج فيروسي حاد في الطرق التنفسية، وشوهدت في الأطفال المصابين بالحصبية أو النكاف، ومن المؤكد كذلك حدوثها في سياق الخمج بالهريس النطاقي herpes zoster حيث تشمل العصبين الدهليزي والوجهي معاً. كل هذه الشواهد دعت إلى تصنيف الإصابة بالالتهابية معاً. كل هذه الشواهد دعت إلى تصنيف الإصابة جالمية فقد تحدث إصابة سمعية خفيفة في العادة دهليزية خالصة فقد تحدث إصابة سمعية خفيفة في السياق، وتدعى الحالة حينئذ التهاب التيه العابدة المهابة التهاب التيه العادة المهابة.

تأكيداً للطبيعة الالتهابية للحدث فإن عدداً من الحالات التي درست بالرئين المغنطيسي مع حقن المادولينيوم وجدت تثبيتاً للمادة الظليلة في بعض مناطق الدهليز والمصب الدهليزي.

ومع التخامد السريع للإصابة فإن النكس بعد شهور أو سنوات محتمل دائماً. والاختبارات الحرورية للدهليز تعود إلى الطبيعي بعد مدة أطول من عودة الشفاء السريري. وقد يشكو المريض من دوام لعدة أسابيع بعد اختفاء الدوار.

العالج: باستخدام مضادات الهستامين مثل dimenhydrinate و promethazine إضافة إلى المهدئات الخفيفة ومضادات القياء والـ scopolamine.

في إحدى الدراسات أمكن تقصير مدة الهجمة باستعمال البردنيزولون بجرعة هجومية قدرها ١٠٠ ملغ/يوم تسحب بعد ٣ أسابيع، في حين لم يعشر على أي فائدة من استعمال المضادات الفيروسية.

* المتاكزمة الدهليزية - المغيضية العائلية vestibulocerebellar syndrome:

متلازمة عائلية ثبدا في الطفولة أو سن الشباب تتميز بحدوث نوب من الدوار واضطراب التوازن تختلط أحياناً بشفع ورثة كلامية. تثور النوب بالجهد البدني والنفسي المتميز.

ومع تكرار الهجمات يصاب الريض برنح خفيف وخاصة في الجذع. واستعمال الـ acetazolamide في الهجمات يخففها كثيراً أو يثبطها.

هذه المتلازمة تبدو على علاقة وثيقة بالمتلازمة العائلية acetazolamide المعروفة وبالرنح المستجيب للاسيتازولاميد responsive ataxia.

٧- الدوار المركزي أو دماغي المنشأ central vertigo:

الدوار وأنيات جدّع الدماغ؛ قد تحدث أنيات جدّع الدماغ العليا أو السفلى دواراً بإصابة النويات الدهليزية أو الطرق الدهليزية المعقدة الصاعدة والنازلة إصابة مباشرة.

وللأعراض الدهليزية الناشئة مواصفات خاصة تميزها من الأعراض الناشئة من أذيات الدهليز المحيطية، فالدوار هنا خفيف الشدة، قد يتحول إلى مشاعر دورانية، لكنه مستمر لا يتراجع ولا يعتاده المريض، وانحراف السبابتين بمد اليدين لا يكون متسقاً صريحاً باتجاه طرف الأذية كما هو الحال في الأذية المحيطية، والغنيان والقياء المصاحبان لا يكونان شديدين لكنهما يستمران فترة طويلة بعد بداية الأذية.

والأذيات المركزية لا تصاحبها أعراض سمعية لسلامة أليافها، لكن الأعراض المرافقة تكون عصبية تترجم إصابة نويات الأعصاب القحفية والسبل العصبية الصاعدة والنازلة المزدحمة في جذع الدماغ.

قد تحدث الراراة في الأذية المركزية من دون أي دوار، وقد تتميز باتجاه سريع واحد أو اتجاهين سريمين. وقد تكون افقية فحسب أو دائرية أو شاقولية أو متعددة الاتجاهات، في حين لا تكون الرأراة في الأذية المعيطية إلا أفقية مع مركب دائري. تزداد الرأراة في الأذيات المركزية بتركيز المعاب على هدف ثابت، ولا تتراجع مع الوقت ولا تمر إلى مرحلة التلاؤم non- regressive non- adaptable. والرأراة محيطية المنشأ لا تكون عمودية، ومن غير الاعتيادي أن تكون أفقية فحسب من دون مركب دائري، وتتراجع أو تختفي بتركيز المعاب على هدف ثابت وتشتد على نحو صريح مع حركة الرأس كما أنها تتخامد مع الوقت ويمكن للمريض التلاؤم معها الرأس كما أنها تتخامد مع الوقت ويمكن للمريض التلاؤم

والدوار المركزي يكون حاد المنشأ في الأنيات الوعائية وأقل حدة في التصلب اللويحي وبطيئاً ومتدرج النشوء في الأذيات الكتلية لجذع الدماغ.

يحدث الدوار في احتشاءات جذع الدماغ خاصة الاحتشاء الجانبي للبصلة (متلازمة والنبرغ). كما يحدث في أذيات المخيخ الواسعة الاحتشائية أو النزفية التي تستولي على نصف الكرة المخيخية مع المنطقة الدهليزية من المخيخ (الفصيص الندفي العقيدي) flocculonodular lobule، هذه المنطقة الأخيرة يمكن أن تصاب بالاحتشاء على نحو منعزل بانسداد الفرع الإنسي من الشريان المخيخي السقلي الخلفي ويكون الدوار في هذه الحال شديداً مصحوباً بالقياء

والشحوب مماثلاً في ذلك الدوار المحيطي. في أذيات المخيخ تكون الحركة السريعة للرأزأة باتجاه الأذية على عكس ما يحدث في الأذيات المحيطية.

من النادر أن يكون الدوار هو العرض الوحيد الناشئ عن تلك الأذيات وإنما تصاحبه أعراض أخرى كإصابة الأعصاب القحفية والخزل الشقي الحسي والحركي أو أحدهما في الجانب المقابل للأذية، وأعراض مخيخية واضطراب في الوعى وفي حركات العينين التوافقية.

قد ينجم الدوار عن الأذبات الدماغية القشرية للنطقة السمع، وهو قليل الحدوث.

٣- أسياب خاصة للدوار:

أ- الدوار والصرع:

من الشائع أن تستهل النوبة الصرعية بمشاعر دورانية أو الإحساس بخفة الرأس وهذه الأعراض لا قيمة سريرية لها للدلالة على نوع النوبة الصرعية أو توضع الأذية الدماغية السببة لها على العكس من ذلك، من النادر أن تستهل نوبة صرعية بدوار حقيقي. في هذه الحال تتوضع الأذية الدماغية عادة في المناطق القشرية الدهليزية: الجزء الخلفي من الفص المدغي العلوي أو التلفيف الواصل بين الفصين الجداري والصدغي، وتجريبياً نجح أحد الباحثين في إثارة انوبة صرعية مسبوقة بالدوار بإثارة القشرة الواصلة بين الفصين البحداري والقفوي إثارة كهريائية.

وحين حدوث نوبة صرعية تبدأ بالدوار قد تتلوها أعراض سمعية، وترتيب الأعراض هذا له قيمة تشخيصية مهمة في الدلالة على منشأ النوبة الصدغي.

ب- الدوار والشقيقة:

من المعروف أن الدوار يؤلف واحداً من أعراض الشقيقة القاعدية basilar migraine لكنه ليس العرض الوحيد، فنوية الشقيقة القاعدية غنية بأعراضها: البصرية والعينية ويقية الأعصاب القحفية، وهذه الأعراض ثنائية الجانب.

وضع في السنوات الأخيرة مصطلح جديد هو «الدوار الشقيقي migrainous vertigo، لوصف هجمات إنتيابية من الدوار الحاد – الصرف في أكثر الأحيان – في أشخاص عانوا سابقاً أو يمانون حاضراً هجمات عنداع شقيقي لشخص لديهم بناء على التصنيف العالمي للصداع IHSS. هجمات الدوار هذه مديدة الزمن ساعة إلى عدة ساعات إلى أكثر من يوم مما يخرجها عن وصفها بأنها مجرد نسمة لشقيقة قاعدية، كما أن الدوار منعزل الترافقه أعراض سمعية فلا يختلط بهجمات داء منيير.

ولوضع توصيف دقيق لهذا المسطلح الحديث وضعت معايير أو شروط سريرية، إن توافرت، تم اعتماد الدوار الشقيقي وصفاً لماناة الريض. هذه العايير هي:

 شدة هجمة الدواريجب أن تكون متوسطة أو أكثر.
 والشدة المتوسطة تضايق المريض جدياً في نشاطاته اليومية
 لكن لا تمنعها، أما الشدة الفائقة فتمنعه من الخروج من المنزل.

• وجود قصة سابقة أو حالية لهجمات صداع شقيقي منفصلة عن هجمات الدوار.

حدوث بعض الأعراض التالية مع هجمتين على الأقل
 من هجمات الدوار:

× صداع.

× الخوف من الضياء photophobia.

× الخوف من الأصوات phonophobia.

× نسمة لأعراض بصرية في بداية الهجمة.

والقاعدة كما سلف ذكره أن ينفرد الدوار بالهجمة،
 يرافقه في أكثر الأحيان الفثيان والقياء، لكن بعض المرضى
 يعانون الصداع مختلطاً بالدوار في بعض الهجمات أو كلها.

 وكما في الشقيقة الوصفية إن النساء أكثر إصابة من الرجال، لكن المميز في الدوار الشقيقي أن الأطفال أكثر إصابة من البالغين على نحو صريح.

• يجب اتخاذ جانب الحنروالانتباه قبل اعتماد تشخيص
 الدوار الشقيقي باستبعاد الأسباب العضوية بالوسائل
 المناسبة، ولاسيما آفات جذع العماغ والمخيخ واستسقاء

التماغ، خاصة أن نسبة كبيرة من المصابين هم من الأطفال العاجزين عن الإفصاح عن شكاياتهم بوضوح.

الخطة العلاجية:

للسيطرة على الهجمة الحادة يعتمد على الأدوية المذكورة في تنجير هجمة داء منيير نفسها، علماً أن الدراسات المختلفة تضضل الـ scopolamine ومضادات الـهــــــــــــــامـــين. أما الفينوثيازينات فتعطى للمرضى الخائفين المتوثرين، والدين لديهم قياء معند.

للعلاج الوقائي طويل الأمد تستعمل الخطط المستعملة في الشقيقة الوصفية باعتماد دواء من قائمة طويلة من الأدوية على رأسها محصرات مستقبلات بيتا، ومحصرات قنوات الكلسيوم.

ج- الدوار من منشأ رقبي:

قد ينشأ الدوار والراراة عن الأذيات الحاصلة لتراكيب الرقبة العضلية والوترية العصبة بالجنور الرقبية العليا، وتخريش النهايات العصبية لثلك الجنور بوذمة أو رض رقبي أو تشنج عضلي spasm.

ومن المحتمل احتمالاً غير مثبت أن يكون الدوار ناجماً عن تضيق في الشريان القاعدي المارَ في القناة العظمية الخاصة به على جانبي العمود الرقبي نتيجة تغيرات تنكسية وتضيق القناة، فقد تحدث لحظات دوار أو مشاعر دوارية بفرط بسط الرقبة أو الالتفات المفرط إلى أحد الجانبين في الأشخاص المؤهبين.

يُطلق مصطلح الُّرنَح ataxia لوصف متلازمات من عدم التناسق والاتزان في الحركة، غير ناجمة عن الضعف العضلي، وتُعزى لاضطراب وظيفة الدهليز أو المُُحَيّخ أو لاضطراب حسي في مستقبلات الحس العميق.

وقد تصاب بالرنح: الحركات العينيّة، والكلام، والأملراف، والجذع، والوقفة، والشية.

أولاً- الربح المخيخي:

ينجم عن الأفات التي تصيب المخيخ، أو إحدى اتصالاته الصادرة، أو الواردة ضمن السويقات المخيخية؛ إلى النوى الحمراء أو الجسر أو النخاع الشوكي.

وقد تقلد الأفات الجبهية وحيدة الجانب ما يشاهد في آفات نصف الكرة المخيخية المقابلة بسبب تقاطع الاتصالات بين القشرة المخية الجبهية والمخيخ.

وتعزى التظاهرات السريرية للرنح المخيخي إلى عدم انتظام سرعة الحركات الإرادية وإيقاعها وسعتها وعزمها.

مركبات الرئح المخيخي:

١- نقص المقوية hypotonia: يؤدي إلى اضطراب المحافظة على الوضعة بصورة تزداد معها سعة تأرجح النراعين في أثناء المشي، وتأخذ المنعكسات الوترية طبيعة نؤاسية وساعاً. وتفشل المضالات المجابهة في تصميح الحركة واستعادة حالة التوازن العضلي عند تقلص العضل المواجه ضد مقاومة ثم تركها أو انفلاتها، مما يؤدي إلى حركة ارتدادية للطرف.

٧- عدم التناسق incoordination: في الحركات الإرادية إذ تتباطأ الحركات البسيطة في البداية مع نقص معدل تسارعها وتباطئها، ويجعل التموج في سرعة هذه الحركات ونظمها وسعتها وعزمها تبدو اهتزازية. ويبدو عدم الانتظام هذا أكثر وضوحاً في بداية الحركة وفي أثنائها ونهايتها عند توجه الطرف إلى الهدف وهذا ما يسمى خلل القياس الطرفي terminal dysmetria، ويدعى الرعاش القصدي الطرفي الانتظام حين اقتراب الطرف من الهدف. وتكون الحركات الأشد تعقيداً كما في الحركات الركبة أو المتوالية مفككة الأشد تعقيداً كما في الحركات المركبة أو المتوالية مفككة وهو ما يدعى فقد التأرر (اللاتآزر) asynergia.

٣- الاضطرابات المينيّة المرافقة: شائعة في أمراض المخيخ
 بسبب الدور الأساسي الذي يقوم به المخيخ في التحكم

بحركات العينين وتتضمن (الرأرأة وخزل الحملقة وخلل حركات الرمش saccadc، والملاحقة pursuit).

٤- العلامات السريرية بحسب التشريع الوظيفي،

أ- أذيّات الخطّ الناصف (الدودة vermis cerebelli والفصل الندفيّ المقيديّ والنوى تحت القشرة المخيخية المرتبطة بها) وهو مسؤول عن التحكم بالوظائف المحوريّة بما فيها حركات المينين والرأس ووضعة الجذع والوقفة والمشية.

تتظاهر المتلازمات السريرية الناجمة عن أذيات الخط المتوسط للمخيخ بالرأراة والاضطرابات الحركية العينية الأخرى وتأرجح الرأس والجذع أو ترنحها ditubation استقرار الوقفة والمشية.

ب- أذيات نصف الكرة المخبخية الذي يعمل على تناسق الحركات والمحافظة على المقوية في الأطراف في الجهة نفسها وله شأن في انتظام التحديق للجانب نفسه.

تؤدي الاضطرابات التي تصيب نصف الكرة المخيخية إلى الرنح الشقي ونقص المقوية في الأطراف في جهة الإصابة والراراة مع خزل حملقة عابر وحيد الجانب للجانب نفسه.

وقد تحدث الرقة المخيخية cerebellar dysarthria مع أذيات جنيب الخط الناصف لنصف الكرة المخيخية الأيسر.

ج-تكون الصورة السريرية في الأذيات الشاملة التي تصيب المخيخ - مثل الاضطرابات الاستقلابية والسمية والتنكسية - على هيئة مشاركة بين أذيات الخط الناصف ونصفي الكرتين المخيخيتين.

ثانياً- الرئح الحسي sensory ataxia:

ينجم عن الاضطرابات التي تصبيب سبل مستقبلات الحس العميق في الأعصاب الحيطية، أو الجنور الحسية، أو الحبل الخلفي للنخاع الشوكي، أو الضتيل الإنسي أو الضتيل الجداري أو النات الضص الجداري سبباً في الرنع الحسى الشقى المقابل.

وقد يكون الرنح الحسي الناجم عن الآفات التي تصبيب الحبل الخلفي أو في اعتلال الأعصاب المحيطية وصمياً في نمط التناظر في الطرفين السفليّين مما يؤدي إلى اضطراب المشية، ويكون تأثر النزاعين أقل أو لا يصابان أبداً.

يبدي الفحص أنية في الإحساس بوضعة المفاصل وحركة الطرف المصاب مع اضطراب يرافقه حس الاهتزاز، وتغيب الرأزأة والرتة على نحو مميز.

ثالثاً- الرنح الدهليزي vestibular ataxia:

ينجم عن الأديات المركزية والمحيطية نفسها التي تسبب الدوار، ومن الشائع وجود الرارأة التي يتم تحريضها على نحو وصمي بالنظر بعيداً عن جهة الدهليز المصاب، ولا تشاهد الرتة أبداً.

يعتمد الرنح الدهليزي على الجاذبية بحيث لا يبدو عدم التناسق في حركة الأطراف عند فحص المريض مستلقياً، لكنه يظهر حين محاولة المريض الوقوف أو المشي.

الأعراض والعلامات: لا بد في البداية من تمييز الدوار من الرئح، وتمييز الدوار الحقيقي من خفة الرأس، أو الشعور ما قبل الغشية.

غالباً ما يوصف الدوار بالدوام أو الدوران، لكن مع الوصف البهم من المفيد سؤال المريض إن كانت الأعراض مرتبطة بالحركة، والظروف المرافقة، إذ غالباً ما يتحرض الدوار بتغيير وضعية الرأس، أما الأعراض المرتبطة بالقيام بعد الاضطجاع الطويل الأمد فهي شائعة في هبوط الضغط الانتصابي، وتتحسن باستلقاء المريض أو جلوسه.

وقد تتظاهر بعض حالات نقص الإرواء باضطراب الوعى

الذي نادراً ما يرافقه دوار حقيقي، وقد تساعد الأعراض الرافقة على معرفة توضع الإصابة فمثلاً:

- الشكوى من نقص السمع أو الطنين أو كليهما توجه بشدة إلى أذية الجهاز الدهليزي المحيطي (الأذن الباطنة أو العصب السمعى).

- وتوجه الرتة أو عسرة البلع، أو الشفع، أو الضعف الوجهي، أو نقص الحس في الوجه أو الأطراف نحو أذية مركزية في جذء الدماغ.

- ويوجه الرنح المترافق والدوار نحو اضطراب دهليزي. - والشواش الحسي في الطرفين السفليين شائع في

المسابين برنح حسي. شدة الإعاقة وأثرها الوظيفي في العليل: يميل المسابون شدة الإعاقة وأثرها الوظيفي في العليل: يميل المسابون بالرنح المخيخي إلى الوقوف والمشي على قاعدة واسعة، ويخشى هؤلاء المشي من دون دعم أو استناد مع محاولة الإمساك بالأشياء من حولهم مثل السرير أو الكرسي والتحرك بحدر بين تلك الأشياء، وفي الحالات الشديدة لا يمكن الوقوف من دون مباعدة القدمين والجلوس من دون دعم خلفي، ويحاول المريض تصحيح الرنح بتقصير خطواته دعم خلفي، ويحاول المريض تصحيح الرنح بتقصير خطواته

	الرنح الدهليزي	الرئح الخيخي	الرثح الحسي
الدوار	موجود	قد پوجد	غائب
الراراة	موجودة	غالباً موجودة	غاثبة
اثرتة	قد توجد	قد پوجد	غائبة
رنح الأطراف	غائب	غالباً موجود وحيد الطرف أو شتي أو في الطرفين السفليّين فقط أو في كل الأطراف	موجود وعلى نحو وصفي في الطرفين السفليين
الوقضة	قد يكون المريض قادراً على الوقوف والقدمان متقاربتان يتفاقم على نحو وصفي مع إغماض العينين	المريض غير قادر على الوقوف والقدمان متقاريتان سواء أكانت المينان مفتوحتين أم لا	غالباً قادر على الوقوف والقدمان متقاربتان والمينان مفتوحتان لكن ليس قادراً على الوقوف والمينان مفمضتان (علامة رومبرغ).
حس الوضعة والاهتزاز	طبيعي	طبيعي	مفقود
المنعكس الدابري	طبيعي	طبيعي	ضعيف أو غائب

وجرها، ويتفاقم الرنح حين محاولة المريض القيام من الكرسي والدوران أو الالتفاف المفاجئ في أثناء المشي ثم التوقف والجلوس من جديد، والجنوح نحو جهة الإصابة بحيث يصبح من الضروري الإمساك بالأشياء لتجنب السقوط.

ويبدي بعض المصابين بالرنح الحسي في البدء صعوبات بالمشي والاندفاع إلى الأمام، ويبقي هؤلاء المرضى أيديهم أمام الجسم مع انحناء الرأس والجسم للأمام، وتكون المشية على قاعدة واسعة وغير منتظمة والخطوات غير متناسقة، ويذكر المريض أن توازنه يتحسن عندما ينظر إلى قدميه في أثناء المشي، أو باستخدام العصا أو الاستناد باليدين، وقد تكون هناك صعوبات في نزول السلالم، ويميل المريض إلى السقوط مباشرة عند إغلاق العينين مع تفاقم عدم الاستقرار في أثناء المشي في الظلام، وفي الحالات المديدة لا يستطيع المريض النهوض من دون مساعدة أو حتى الاستناد على المويض الأربع أو الزحف.

أما في المصابين بالرنح الدهليزي فيكون عدم الثبات في أثناء الوقوف والمشي دون اتساع قاعدة الوقفة، مع عدم القدرة على نزول السلالم من دون الإمساك بعمود الدرابزين، والدوران أو الالتفاف السريع أشد تأثراً، ويحدث الجنوح لكافة الاتجاهات. ويجد المريض صعوبات في تثبيت الرؤية على هدف متحرك المريض، لذا هدف متحرك المريض، لذا يصبح من الصعب أو المستحيل قيادة المركبات أو القراءة في يصبح من الصعب أو المستحيل قيادة المركبات أو القراءة في القطار مثلاً، حتى في أثناء المشي يجبر المريض على التوقف لقراءة الشارة.

أخيراً قد تكون المشية الرنحية تظاهرة للإضطراب التحويلي المرافق لأعراض حركية أو عجز، أو تكون تظاهرة للتمارض، وقد يكون من الصعب تمييز هذه الحالات بمضها من بعض على الرغم من أن الشكوى من مشية رنحية من دون رنح طرفي يمكن مشاهدته أيضاً في الأذيات التي تصيب أعلى الدودة المخيخية، ومن السمات الميزة لكشف رنح المشية المصطنع لدى هؤلاء المرضى أنهم غالباً ما يبدون حركات دورانية وتأرجحية مضرطة مع الحضاط على السلامة من دورانية وتأرجحية مضرطة مع الحضاط على السلامة من دورانية وتأرجحية مضرطة مع الحضاط على السلامة من

بدء الأعراض وسيرها: قد يوجه كشف بدء العلة وسيرها إلى معرفة السبب. فالبدء الحاد لأضطراب التوازن قد يشاهد في احتشاءات جذء الدماغ أو المخيخ ونزوفها مثل (متلازمة وحشي البصلة، أو احتشاءات المخيخ ونزوفه). أما اضطراب التوازن العرصى ذو البدء الحاد فيوجه نحو هجمات من

نقص التروية العابرة في منطقة توزع الشريان القاعدي، أو دوار االوضعة السليم، أو داء منيير، لكن غالباً ما يرافق اضطراب التوازن الناجم عن نقص التروية العابر أذيات في الأعصاب القحفية أو علامة توضع عصبي في الأطراف أو كليهما. أما داء منيير فغالبا ما يرافقه صمم مترق وطنين عدا الدوار.

ويوجه اضطراب التوازن المزمن المترقي خلال أسابيع إلى أشهر نحو اضطراب سمي أو عوزي مثل عوز شيتامين ب١٧ أو عوز شيتامين ٤ أو عوز شيتامين النشاري (الفاز عوز شيتامين). أما اضطراب التوازن المزمن المترقي خلال أشهر إلى سنوات فيوجه نحو الأدواء التنكسية الشوكية المخيخية المداشة.

في القصة المرضية؛ من المفيد السؤال عن أي موجودات أو دلائل لأمراض السبيل الحسي (مثل عوز فيتامين ب١٢ أو الإفرنجي)، أو موجودات لأمراض قد تصبيب المخيخ (مثل قصبور الدرقية، والمتلازمات نظيرة الورسية، أو الأورام)، أو الأدوية المؤذية للدهليز والوظيفة المخيخية (مثل الكحول، والمركنات والفينيتوثيين والأمينوغليكوزيدات والكينين والساليسيلات...).

في القصة العاقلية، ولاسيما في الرنح المزمن المترقي تُتحرَى الأمراض التنكسية الوراثية كما في التنكس الشوكي المخيخي، ورنح فريدرايخ Friedreich's ataxia، ورنح توسع الشعريات ataxia telangiectasia، وداء ويلسون disease.

من المفيد أيضاً تقصي أي الم أو ضعف قد يسبب اضطراب الشية لأن معظم الأشخاص قد يعانون بين الحين والأخر عرجاً أو اضطراباً بالمشية ناجماً عن رض أو آلم في الطرف السفلي، وليس من الضروري أن يرافق هذه الإصابات المفسلية أو المظمية أو بالنسيج الضام - ضعف عضلي، أو تبدلات حسية أو بالنسيج الضام - ضعف عضلي، أو تبدلات حسية أو بالمحكات، لكن قد يؤدي تحدد سعة الحركة في الورك أو الركبة أو الكاحل إلى المشي بخطى قصيرة مع وضعية انعطافية في الطرف السفلي.

أما في الضعف العضلي - ولاسيما ضعف العضل الدائي في الزنار الحوضي، إذ تفشل العضلات الدائية في تثبيت الوركين على الجذع على نحو مناسب في أثناء المشي - فتصبح حركات الجذع مبالغاً فيها ومنها المشية المتهادية waddling gait ومشية ترند لنبورغ (المشية الألوية)، ويؤدي الضعف في بسط الفخذ إلى عدم القدرة على الوقوف من وضعية الاضطجاع، وقد يستخدم المريض ذراعيه لدفع

جسمه إلى الأعلى ومنه علامة غوّر Gower's sign.

الفحص السريري؛ تستطيع المقومات المتعددة للفحص السريري العام وضع مفتاح تشخيص الاضطراب البدئي لدى المريض. فعلى سبيل المثال:

ترافق هبوط الضغط الإنتصابي اضطراباتٌ حسية عديدة تتظاهر مالرنح في: التابس الظهري، واعتلال الأعصاب العديد، ويعض حالات التنكس الشوكي المخيخي.

يمكن بفحص الجلد ملاحظة توسع الشعيرات الجلدي والعبني في رنح توسع الشعريات، أو ملاحظة جفاف الجلد مع تقصف الشعر في قصور الدرقية، أو اصطباغ الجلد بالأصفر الشاحب في عوز فيتامين ب١٧، كما تشاهد التصبغات الحلقية في القرنية (حلقة كايزر- فليشر-Kayser) في داء ويلسون.

قد تشاهد التشوهات الهيكلية مثل الجنف الحدابي kyphoscoliosis على نحو مميز في رنح فريدرايخ، أو تشاهد تبدلات ضخامية وفرط تمطط الأربطة والمفاصل في التابس الظهري، ومن الشائع وجود القدم المقعرة صفة مميزة في كثير من اعتلالات الأعصاب الوراثية، وقد ترافق التشوهات في الموصل القحفي الرقبي تشوهات أخرى كآرنولد - كياري ملاحضرة الخلفية.

القحص المصيي:

١- فحص الحالة المثلية:

الرنح في حالات التخليط النهني الحاد مميز للتسمم بالكحول أو الأدوية المركنة، أو اعتلال الدماغ لفيرنكه . Wernicke's encephalopathy

وتشاهد العتاهة مع الرنح المخيخي في داء ويلسون، وداء كرويزفيلد- جاكوب Creutzfeldt-Jakob وقصور الدرقية والمتلازمات نظيرة الورمية وبعض حالات التنكس الشوكي المخيخي.

أما العتاهة مع الرنح الحسي فتوجه نحو التابس الشللي الإفرنجي، أو عوز فيتامين ب١٢.

وترتبط متلازمة النساوة لكورساكوف بالرفح المخيخي بالكحولية المزمنة.

٧- هُحص الوقفة والشية:

قد يساعد نمط الوقفة والمشية على تمييز الرنح المخيخي من الرنح الحسي والرنح المعليزي، وعلى نحو عام تكون الوقفة والمشية في المريض المترنح على قاعدة واسعة وغير متزنة، وغالباً ما ترافقها حركات تأرجحية أو دورانية.

أ- قحص الوقفة؛ من الصعب لدى المترنح الوقوف والقدمان متقاربتان مع انتصاب الرأس، وإذا طلب إليه فعل ذلك فإنه يتباطأ في تقريب القدمين تدريجياً إحداهما من الأخرى مع ترك بعض الفسحة بينهما، وفي النهاية يستطيع الصاب بالرنح الحسي وبعض المصابين بالرنح الدهليزي الوقوف والقدمان متقاربتان بسبب معاوضة فقد التلقيم الراجع الحسي لمستقبلات الحس العميق أو التيه بأخرى مثل الرؤية. ويمكن كشف هذه المعاوضة بسؤال المريض إغلاق عينيه، والذي يفاقم عدم الثبات وقد يؤدي إلى السقوط، عينيه، والذي يفاقم عدم الثبات وقد يؤدي إلى السقوط،

أما المصابون بالرنح المخيخي فغير قادرين على المعاوضة ويبقى عدم الثبات بالقدمين موجوداً سواء أكانت العينان مفتوحتين أم مغمضتين.

ب- قحص الشية:

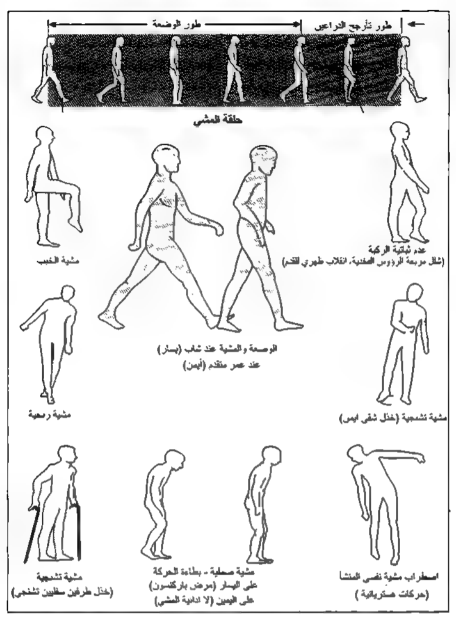
(۱)- المشية في الرقع الخيخي؛ على قاعدة واسعة، ترنحية، تشبه مشية السكاري، مع تمايل وتأرجح الرأس والجذع، والخطى مضككة أقصر أو أطول من الخطى الطبيعية، ويكون الميل إلى الجنوح باتجاه الأفة في إصابات تصف الكرة المخيخية حين محاولة المريض المشي على خط مستقيم أو حول دائرة أو في ساحة والعينان مغلقتان.

وفي الحالات الخفيفة أو المتدلة للرنح المخيخي يمكن تحريض الرنح بأن يطلب إلى المريض المشي بشكل عقب - أبخس على خط مستقيم (المشية الترادفية تطلب المشي في قاعدة ضيقة، أو فحص قدرة المريض على القيام والمشي مسرعاً، ثم التوقف والالتفاف فجأة، ثم الجلوس من جديد على الكرسي.

(٧)- والمشية في الرئح الحسي، تكون أيضاً على قاعدة واسمة، والمشية الترادفية هي أيضاً مضطرية، وتمتاز بإفراط في طول الخطوة وسمتها، مع الإفراط في رفع القدمين إلى الأعلى ثم ضريهما بقوة بالأرض، ومنها مشية الخبب (مشية الوجيف) steppage gait. وقد يتحسن الثبات وعلى نحو مميز في المصابين بالرنح الحسي باستخدام العصا كدليل وللاستناد، أو دعم ثبات المريض بإسناد بده على كثف الفاحص، يظهر جل الاضطراب بالمشية في هؤلاء المرضى في الظلام.

٣- تحري صحة الجمل الوظيفية المختلفة الشاركة في الحفاظ على الوضعة المتصبة والشية:

أ- تحري صحة الجهاز الحركي: كشف إصابات مرافقة هرمية كانت أو خارج هرمية أو في الأعصاب المحيطية - قد



اضطرابات الشية

تكون سبباً في اضطراب التوازن لدي الريض:

- (١)- في أفأت العصبون المحرك السفلي يحدث اضطراب التناسق والتوازن بسبب الضعف العضلي الرخو الذي قد يرافقه رنح حسي، يبدو بالضحص ضعف عضلي وضمور المضلات المسابة، مع ظهور الارتجافات الحُزُمية، وتكون المقوية العضلية ناقصة منذ البداية، والمنعكسات الوترية ضعيفة أو غائبة، والاستجابة الأخمصية بالانعطاف.
- (٢)-أما أذيات العصبون المحرك العلوي أو الآفات االهرمية فتتظاهر بضعف عضلي تشنجي، ومقوية تشنجية مزدادة مسيطرة في العضلات الباسطة في الطرفين السفليّين، وفي العضلات العاطفة في الطرفين العلويين. والمنعكسات الوترية

مفرطة النشاط، والاستجابة الأخمصية بالانبساط.

يحدث اضطراب الثناسق الحركي بسبب الضعف التشنجي ويتظاهر سريرياً بخزل الطرفين السفليّين الذي قد يرافقه الرنح كما في عوز فيتامين ب١٧، والتصلب المتعد، وأقات الثقبة الكبرى، وأورام النخاع الشوكي. أما الخزل الرباعي الرنحي، أو الرنح الشقي مع خزل شقي مقابل، أو الخزل الشقي الرنحي، فيوجه نحو أذية في جدع الدماغ.

ب - تحري صحة الجهاز خارج الهرمي: النوى القاعدية (الجهاز خارج الهرمي) في الشخص الطبيعي مسؤولة عن تلطيف أداء الأجهزة المحركة للسبيلين القشري الشوكي والقشري البصلي وتجويدها.

تتجلى التظاهرات السريرية الإصابات الجهاز خارج الهرمي في:

- (۱)- تعشر الحركة akinesia ومنها بطء الحركة bradykinesia وتعود إلى التأخر في بدء الحركات الإرادية. ويطاء تنفيذ الأوامر وإنجازها، وأشد من ذلك عدم القدرة على أداء النشاطات الحركية السريعة والرشيقة.
- (٢)- الصبهل rigidity: ويعني ازدياد مقوية العضلات من النمط اللدن (البلاستيكي) بحيث تسود المقاومة في العضل العاطف والباسط من بداية الحركة الفاعلة أو المنفعلة حتى كامل سعة الحركة.
- (٣)- الرهاش وهو منتظم، بتواتر يراوح بين ٣-٥ /ثانية
 في أثناء الراحة، ويشاهد خاصة في الأصابع والنزاعين
 والذقن.

تؤدي هذه الأضطرابات إلى اتخاذ وضعية انعطاف الجسم مع دوران المنكبين وثني النراعين والركبتين ثنياً معتدلاً، وضعف القدرة على تثبيت الوضعة والوقوف المنتصب، كما تؤدي إلى اضطراب المشية والتوازن بسبب فقد منعكسات الوضعة.

وقد تكون الحركات اللاإرادية مثل: الرقص: والدفن، والكنع، وسوء الوتار من الأعراض الشائعة الأخرى لأمراض الجهاز خارج الهرمي.

ج- تحري صحة الجهاز الحسى:

- (١)- قحص حس الوضعة وذلك بسؤال المريض تحديد حركة المفاصل المنفعلة أو تمييزها، كل على حدة، ابتداء من القاصي إلى الداني، والعينان مغمضتان، ويمكن استقصاؤه أيضاً باتخاذ المريض وضعية محددة الأحد أطرافه، ويطلب منه وضع الطرف المقابل بالوضعية نفسها والعينان مغلقتان. يتأذى حس الوضعة بالطرفين السفليين في المسابين بالرنح الحسى، وقد تشمل الإصابة الدراعين.
- (٢)- فحص حس الاهتزاز؛ غالباً ما يتأذى حس الاهتزاز بتأذي مستقبلات الحس العميق في المسابين بالرنح الحسي، يطلب من المريض إدراك الاهتزاز لرنانة تواترها ١٢٨هرتزاً، توضع على النواتئ العظمية وعلى التوالي، يتم الفحص من القاصي حتى المستويات الأكثر دنوا لتحديد المستوى الأعلى للأذية في كل طرف على حدة أو على مسير الجذع، وتقارن عتبة المريض للاهتزاز مع نظيرتها لدى الفاحس.

الجهاز خارج الهرمي	المصبون المحرك السقلي	العصبون المحرك العلوي	المخيخ	
طبيعية	ناقصة	ناقصة	طبيعية	القوي العضلية
زائدة (صملية) أو ناقصة	طبيعية	زائدة (تشنجية)	ناقصة	المقوية المضلية
طبيمية	ثاقصة	زائدة	طبيعية	المنعكسات الوترية
عطف	غطف	بسط	غطف	الاستجابة الأخمصية
غائب	موجود أو غائب	غائب	غائب	الضمور
غائبة	موجودة أو غائبة	غائبة	غائبة	التقلصات الحزمية
رعاش راحة أو غائب	غائب	غاثب	رجفان قصدي أو غائب	الرعاش
موجود أو غائب	غائب	غائب	غائب	الرقص أو الكنع
موجود أو غائب	غائب	بناذ	غائب	تعذر الحركة
غائب	غائب	غاثب	موجود	الرنح
الجدول (٢) المُطَاهِر السريرية المُميرَة بين اضطرابات المُخيخ والأجهزة المحركة الأخرى				الجنول (

د- فحص المنعكسات الوترية: تكون المنعكسات الوترية
 وعلى نحو وصفي ناقصة النشاط في المصابين بالرنح
 المخيخي، وذات نمط نواسي.

تؤدي آفات نصف الكرة المخيخية إلى نقص نشاط المنعكسات الوترية في جهة الإصابة، ويكون ضعف المنعكسات الوترية من العلامات المسيطرة في رنح فريدرايخ والتابس الظهري واعتلال الأعصاب العديد، وقد يرافق كلاً منها في الريض رنح حسي.

أما فرط نشاط المنعكسات الوترية والاستجابة الأخمصية بالانبساط التي قد ترافق الرنح، فتوجه نحو الإصابة بالتصلب المتعدد، أو عوز شيتامين ب١٢، أو الأفات المؤضعة في جذع الدماغ، أو بعض التنكسات الشوكية المخيخية أو التنكس الزيتوني الجسري المخيخي،

هـ تحري الوظيفة القشرية للفصين الجبهيون: يختص الفصان الجبهيان بوظيفة تخطيط الوظائف الحركية والسلوكية وصباغتها، وسمات الشخصية، والتحكم الانفعالي، واللغة، إضافة إلى وظيفة التحكم بالصرة الدلية.

تؤدي الأفات الجبهية الإنسية إلى انسحاب withdrawn المريض مع فقد الاستجابة والإرادة abulia ويرافق ذلك غالباً السلس البولي ولا أدائية (تعدر أداء) المشي gait apraxia بحيث يصبح من الشائع تشابك القدمين في أثناء المشي، وتحدر يكهما على نحو غير مناسب لمركز ثقل المريض، ونمط من فرط المقوية يدعى المقاومة للتحريك gegenhalten الثي تبدو وكانها إرادية المنشأ.

أما الأفات في القسم الظهري الوحشي للقشر الجبهي فتؤدي إلى صعوبات الكلام، والتخطيط والتنظيم الحركي أو متلازمة خلل التنفيذ dysexecutive syndrome ويصبح المريض غير مكبوح disinhibited إلى درجة هوس المظمة أحياناً في الأفات الجبهية الحجاجية، وقد تقود الأفات الأوسع انتشاراً في الفص الجبهي إلى اضطراب السلوك.

معظم المصابين بأذيات الفصين الجبهيين غير قادرين على القيام أو الوقوف أو المشي، حتى إن بعضهم غير قادر على الجلوس من دون دعم أو مساعدة، ويشيع حدوث الميلان والمسقوط إلى الخلف حين محاولة القيام من وضعية الجلوس.

الفحص السريري غالباً ما يكشف وجود عتاهة أو علامات فيزيائية بؤرية في اضطرابات الفص الجبهي مثل: منعكس القبض، والمنعكس الراحى الذقنى ومنعكس التقطيب. أو

موجودات حركية، واستجابة أخمصية بالبسط، أو شلل بصلي كاذب

و- تحري صحة جهاز التوازن الدهليزي: تتظاهر أذيات الوظيفة الدهليزية باضطراب التوازن في الوقوف والمشي، لكن ليس على قاعدة واسعة. ويتميز بعدم استقرار الوضعة المرتبط غالباً بحركة الرأس أو الجسم، ويكون أكثر وضوحاً في أثناء الهرولة أو الالتفاف المفاجئ، والجنوح يكون لكافة الاتجاهات. وتعتمد العلامات المرافقة على نوعية الأذية: ففي حالة الاعتلال الدهليزي المعيطي مثلاً تشاهد في المريض رأرأة طورها السريع عكس جهة الدهليز المساب. ويميل رأرأة طورها السريع عكس جهة الدهليز المساب. ويميل المريض إلى السقوط باتجاه الأذن المسابة في اختبار رومبرغ، أما في حالات المنشأ المركزي للدوار ففائباً ما ترافقه علامات أخرى لأذيات في الجهاز العصبي المركزي، وتكون المرأزاة فيها الخرى الأعصاب القحفية الأخرى، أو رنح، أو نقص حس شقي في الأعصاب القحفية الأخرى، أو رنح، أو نقص حس شقي أو حتى شلول حركية.

الأسباب الرئيسية للرنح المخيخى:

تقسم أسباب الرنح المخيخي إلى أسباب مكتسبة وأسباب خلقية وراثية.

١- الأضطرابات المكتسبة للربح وتقسم بدورها إلى:

أ- ولأديبة: الشلل الدماغي الرنحي، والأذيات المبكرة الأخرى ما حول الولادة.

يه وعالية: نشبات نقص التروية والنشبات النزفية، أو النزوف، أو التشوهات الشريانية الوريدية.

ج-التهابية: التهاب المخيخ الحاد، التهاب الدماغ والنخاع الثالي للخمج، خراجات المخيخ، متلازمة عوز المناعة المكتسب HIV ، داء كروتزفيلد جاكوب.

 د-سمية: التسمم بالكحول، مضادات الصرع، الزئبق، ٥ فلورويوراسيل، السيتوزين أرابنيوزيد.

ه- وومية: الأورام المبقية، أورام البطانة المصبية، الأورام السحائية، الأرتشاح السرطاني للسحاليا القاعدية.

و- مثاعية: التصلب المتعدد، المتلازمات نظيرة الورمية،
 أضداد غلوتامات ديكاربوكسيلاز، رئح الغلوتين.

ن− عوزیة: قصور الدرقیة، عوز فیتامین ب۱۲ عوز فیتامی*ن* ۱۰.

٢- الأسباب الخلقية الوراثية للرنح وتصنف إلى:

 أ- الأنماط الموروثة بصفة جسمية متنحية: مثل رنح فريدرايخ، رنح توسع الشعريات، الرئوح الناجمة عن الأخطاء الاستقلابية.

ب- الأنماط الموروثة بصفة جسئية سألئة: مثل الرنوح الشوكية المخيخية من النمطا حتى النمطا؟، والرنوح العرضية.

ج- الأنماط المرتبطة بالجنس؛ وتشمل أدواء المتقدرات كما في متلازمة (الرنح واعتلال الأعصاب مع التصبيفات الشبكية) أو ما يعرف بمتلازمة NARP، ومتلازمة derr (الصبرع الرممي المعنلي مع الألياف الحمر الممزقة)، واضطرابات أخرى تتضمن متلازمة كيرن - ساير «-Kearns»، ومتلازمة ميلاس MELAS (داء المتقدرات مع اعتلال الدماغ والحماض اللبني والنشبة).

الدراسة الاستقصائية للرنح:

١- في دراسة الدمويات:

- يمكن كشف الأضطرابات المرتبطة بعوز فيتامين ب١٢٠، أو نقص مستوى هرمون الدرقية في قصور الدرقية.
- ارتضاع الإنزيمات الكبدية وانخضاض مستويات السيرولوبالاسمين وتركيز النحاس في داء ويلسون.
- عوز الغلوبيولينات المناعية وارتضاع مستوى ألضا
 فيتوبروتنين α- fetoprotein
- أضداد مستضد خلايا بوركنجي Purkinje في التنكسات المخبخية نظيرة الورمية.

٧- دراسة السائل الدماغي الشوكي:

- يبدي السائل الدماغي الشوكي ارتفاعاً في البروتين في أورام الزاوية الجسرية المخيخية كما في ورم العصب السمعي، وأورام جذع الدماغ والنخاع الشوكي، وقصور الدرقية، ويعض اعتلالات الأعصاب العديدة.
- وجود الكريات البيض مع ارتفاع البروتين في السائل
 الدماغي الشوكي شائع في أخماج الجملة المصبية المركزية،

حتى في الأخماج المجاورة للسحايا، والتنكسات المخيخية نظيرة الورمية، والإفرنجي العصبي.

- البزل القطئي مضاد استطباب في حالة الشك بوجود نزف مخيخي، على الرغم من ارتفاع ضغط السائل الدماغي الشوكى وتدميه في تلك الحالة.
- ♦ في التابس الظهري قد يكون تفاعل VDRL في السائل
 الدماغي الشوكي مفعلاً وإيجابياً.
- وقد توجد الغلوبيولينات المناعية وحيدة النسيلة IgG
 في السائل الدماغي الشوكي في التصلب المتعدد ويعض
 الأمراض الالتهابية الأخرى في الجهاز العصبي المركزي.

٢- الدراسة الشماعية:

يستخدم التصوير القطعي المحوسب لإظهار أورام الحضرة الخلفية، وتشوهات المخيخ، ونزوفه واحتشاءاته، أو ضمور المخيخ المرافق للأدواء التنكسية، ولكن التصوير بالرئين المفنطيسي أدق الأفات الحضرة الخلفية بما فيها أورام الزاوية الجسرية المخيخية، ويتفوق على التصوير المقطعي في تحديد الأفات في التصلب المتعدد.

اختبارات الكمونات المحرضة ويخاصة للسبيل البصري (الكمونات المحرضة البصرية) الذي قد يغيد في تقييم المرضى المشتبه بإصابتهم بالتصلب المتعدد. أما الكمونات المحرضة السمعية لجذع الدماغ فقد تكون مضطرية في المصابين بأورام الزاوية الجسرية المخيخية حتى حين يكون التصوير المقطعي المحوسب سلبياً.

قد تفضي صورة الصدر البسيطة وتخطيط القلب الكهربائي إلى دلالات على اعتلال العضلة القلبية المرافق لرنح فريدرايخ، وقد يشاهد ورم الرئة في صورة الصدر البسيطة كما في التنكس المخيخي نظير الورمي.

أولاً- الصداع headaches:

أكثر الأعراض مصادفة في الطب. ففي الغرب يصاب به اثنان من كل ثلاثة أطفال ممن هم دون سن ١٥ عاماً. كما يصاب به تسعة من كل عشرة بالغين: في مرحلة ما من حياتهم، وله أسباب كثيرة جداً، لا شأن مرضياً مهماً لمعظمها. هالشقيقة على سبيل المثال تحميب ١٥٪ تقريباً من الناس. ولا تقل نسبة مصادفة الصداع التوثري عن ذلك أيضاً. لذلك وضعت الجمعية الدولية للصداع التوثري من ذلك أيضاً. لذلك لكل نموذج من نماذج الصداع: أملاً في تسهيل التشخيص لكل نموذج من نماذج الصداع: أملاً في تسهيل التشخيص من جهة أخرى، ولكن تبين – عملياً – أن هذه المعايير هي أكثر فائدة في الدراسات الوبائياتية والعلاجية منها في المارسة اليومية لكثرة أسباب الصداع من جهة، ولتعدد المعايير المتشخيص التشخيصية المدرة أسباب الصداع من جهة أخرى؛ مما يجعل التشخيصية الكل نموذج منه من جهة أخرى؛ مما يجعل استظهارها أمراً عسيراً.

الإمراض في الصداع:

ما كل النسج في داخل القحف تتحسس الألم. إذ لا يؤدي تخريب الدماغ ولا تنبيهه بتيار كهربائي إلى إثارة الألم، على سبيل المثال. والنسج التي تتحسس للألم هي:

- ١- الشرابين السحائية.
- ٢- الشرابين في حلقة وتسِ Willis، والأجزاء الدانية من
 الشرابين الدماغية التي تتفرع منها.
 - ٣- الأم الجافية في قاعدة القحف.
 - ٤- الجيوب الوريدية.
- الأعصاب الناقلة لحس الألم، وهي الأزواج القحفية:
 الخامس، والسابع، والتاسع، والعاشر: والأزواج الشوكية:
 الأول، والثاني، والثالث؛ التي تشترك في تعصيب البنى في الحفرة الخلفية.

أما النسج خارج القحف، كسمحاق العظم والفروة والعين والأذن والأنف والمفاصل الصغيرة للعمود الرقبي؛ فهي غير حساسة، أما مخاطية الجيوب الأنفية وما يشعر به من ألم في التهاب هذه الجيوب؛ فمرده إلى مخاطية فوهات هذه الجيوب، ومحارات الأنف turbinate mucosa. وقد يحول ما يشعر به من ألم إلى القطاع الجلدي لغصني العصب القحص الخامس؛ العينى (V2) والفكى العلوي (V2).

يثار الصداع بآليات مختلفة:

١- دفع البئنى structures المتحسسة للألم أو ضغطها بورم على سبيل المثال، أو جرها باتجاه ذيلي، شأن ما يحدث بعد بزل السائل الدماغي الشوكي. وتجدر الإشارة إلى أن فرط الضغط الصرف داخل القحف لا يسبب صداعاً ما لم تعوج تلك البنى أو تلتو. وعلى نحو مغاير، قد تسبب كتلة قريبة من قاعدة الجمجمة صداعاً حتى من دون إحداث فرط ضغط داخل القحف؛ إذا تأذت تلك البنى.

٧- توسع الشرايين خارج القحف، شأن ما يحدث في
الشقيقة: مثالاً . كما قد يؤدي انسداد شريان كبير قرب قاعدة
الجمجمة إلى زيادة جريان الدم عبر أوعية الدوران الرافد
collaterals ، ويثار الصداع.

٣- الالتهاب في المسافة تحت العنكبوتية بخمج أو بنزف أو بتخريش irritation كيميائي المنشأ. وقد يكون الالتهاب في جدران الأوعية الدموية، شأن ما يحدث في التهاب الشريان ذي الخلية العرطلة giant cell arteritis. وتجدر الإشارة إلى أن التهاب الأوعية الدماغية الصغيرة الذي يصادف في كثير من الأدواء المناعية الناتية؛ لا يسبب صداعاً لعدم وجود تعصيب في جدرانها؛ ما ثم يرافقها التهاب مماثل في الأوعية الأكبر حجماً.

الألم الحول (الألم الرجيع referred pain): وهو الم يشمر به في ناحية بعيدة عن مكان العلة المسببة في الجانب المُوافق من الجسم. ويحدث حين تصل التدفعات العصبية nerve impulses الناقلة لحس الأثم من أماكن مختلفة إلى العصبونات الحسية الأولى، حيث تبدأ معالجتها، ثم ترحيلها (نقلها) transmitted إلى مراكز ثانية متخصصة في المهاد حيث يشمر بالألم. وتنقل التدفعات مرة أخرى إلى القشرة المخية. حيث تدرك صفات الألم، ويحدد مصدره، ومن المتقد أن الألم المحول مبرده تشوه الإشارات transmodulation في محطة الترحيل الأولى. ففي آلم الرأس والمنق: تلتقي التعفعات الواردة من بأحات مختلفة في النواة الشوكية النازلة للعصب ثلاثي التوائم descending spinal nucleus of V. وتمتد هذه النواة الطويلة عبر البصلة medulla إلى القطع العلوية segments من النخاع الرقبي. على نحو عام: يشعر بالألم من البُنَّى فوق الخيمة المخيخية tentorium في الجبين أو خلف العين: لأن الأم الجافية dura mater هناك معصبة

من الزوج القحفي الخامس، أما آفات الحفرة الخلفية فيشعر بها في الأذن والناحية الخلفية للرأس؛ لأن الجافية في الحمرة الخلمية معصبة بالزوجين القحضيين XI وX، ومن الجذور الرقبية الثلاثة العلوية أيضاً. كما قد يكون للقطعة الرقبية الأولى من الحبل الشوكي جنر ظهري dorsal root في ٥٠٪ من الناس، فيشعر بالألم من الحفرة الخلفية في العين أيضاً، لوجود الصال تشريحي في أعلى الحبل الشوكي الرقبى يربط بين هذا الجذر الحسى وبين نواة لحس الألم في الغصن الميني للمصب ثلاثي التوائم.

قد يؤدي تخرش (تهيج) irritation أحد الأزواج القحفية السابع والتاسع والماشر إلى ألم محول يشعر به في الأذن. فالجلد هناك معصب من أغصان حسية من هذه الأعصاب: إضافة إلى أغصان من العصب الخامس.

تصنيف الصداع ومقاربة العليل:

يقسم الصنداع إلى تموذجين رئيسين؛ الصنداع الأولى primary headaches (الجدول) والصداع الثانوي (التّلوي) secondary headaches (الجدول). ينجم الصداع الأولى عن عوامل داخلية intrinsic factors، ريما كانت جينية، تؤهب لماودة الصداع متى توافرت عوامل مثيرة خاصة. وتشخص هذه المجموعة من الأدواء سريرياً؛ أي بتقييم نمط الشكوي مع سلامة الفحص السريري، ولا يحتاج تشخيصها إلى إجراء استقصاءات خاصة. أما الصداع التلوى: فينجم عن علة بنيوية أو جهازية تستوجب إجراء دراسات خاصة للوصول

إلى التشخيص. وتبين من الدراسات الوبائياتية أن ٩٠٪ من حالات الصداع هي من النموذج الأولى، ولكن القلة من الصابين منهم (٤ من كل ١٠ مرضي) براجعون الطبيب لهذه الشكابة.

قد يتطور نمط الصداع الأولى من شكل ما إلى شكل آخر، كأن يتغير الشكل النوبي إلى مزمن، على سبيل المثال، وقد يتأثر شخص ما بأكثر من نموذج من الصداع الأولى في آن واحد، كأن يصاب بنوب الشقيقة بين حين وآخر؛ على خلفية من الصداع التوتري المزمن. كما قد يتحول صداع أولى إلى صداع تلوي؛ شأن ما يشاهد في صداع الإفراط الدوائي medication overuse لكثرة تعاطى بعض المسكنات، كالمسكنات البسيطة أو الأدوية اللاستيروثيدية المضادة للالتهاب nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) أو مركبات الإرغوت ergot (باستثناء dihydroergotamine)، ومركبات التربيتان، كما سيرد لأحقاً.

أما الصداع التلوي (الثانوي) فينجم عن علل داخل القحف، أو من نسج في الرأس خارج القحف، أو عن أسباب جهازية. وثمة أكثر من ٣٠٠ سبب للصداع التلوي.

قد يقلد الشهد السريري للصداع التلوي نظيره في الأضطرابات الأولية التي سبق ذكرها. وهذا ما يتطلب التدفيق فيها؛ ولاسيما إذا ما اشتكى العليل من تغير في الصداع المألوف لديه من حيث التواتر أو الشدة أو النمط؛ أو إذا ما كشف المهد السريري عن أعراض أخرى مرافقة أو

۱ – الشقيقة (۱) migraine:

- i- الشقيقة النوبية episodic migraine:
- مع نسمة (أورة) aura (وتشمل الشقيقة القاعدية أيضاً basilar migraine).
 - من دون اورة.
 - ب- الشقيقة المزمنة (٣) chronic migraine.
 - r- الصداع التوتري tension-type headache:
 - أ- النوبي.
 - پ– اللزمن. ^(۱)
 - r- المنداع المثقودي cluster headache:

 - أ- النوبي. ب- المزمن. ^(٣)

- (١)- الفت IHS مصطلحي صداع التشنج المضلي والصداع النفسائي المنشأ.
 - (٢)- الفت IHS مصطلح الصداع الوعائي المنشأ من التداول.
- (٣) الإزمان في الصداع يعني حدوثه فيما لا يقل عن ١٥ يوماً شهرياً؛ ولدة ثلاثة أشهر على الأقل.

الجدول (١) المنتاع الأولي. (١)

- نقص التروية (الإقفار) الدماغي cerebral ischaemia.
 - الأضطرابات الاستقلابية والغديّة النشأ.
- الأفات الكتلية داخل القحف intracranial mass lesions (الأورام، الخراجات، الكيسات).
 - فرط ضغط س.دش او نقصانه CSF hypotension/hypertension.
 - الأخماج (الجهازية أو في داخل القحف).
 - العلل الرقبية.
 - اضطرابات المفصل الصدغى الفكى temporomandibular أو السنية.
 - التهاب الجيوب^(۱).
 - وغيرها (۱).

ملاحظات

- (١) قد يسبب التهاب الجيوب الأنفية الحاد ألماً موضعاً في الوجه، أو محولاً إلى جنر الأنف: ولكنه يرافق انسداد المنخر أو نجيجاً انفياً قيحياً أو مدمى يدل على التشخيص. ومن المعتقد أن التهاب الجيوب المزمن لا يسبب صداعا : باستثناء التهاب الجيب الوقدي. وما كل صداع ترافقه أعراض أنفية مرده التهاب جيوب (انظر الجدول ٧).
- (٢) يحدث الألم الميني في الزرق الحاد عل سبيل المثال. ولكن من الشكوك فيه أن حالا سوء الانكسار تسبب صداعاً: وإن كان تصحيح سوء الانكسار يخفف من شدة الصداع الناجم عن الأسباب الأخرى. وما كل ألم في العين وحولها هو عيني النشأ كما ورد في المن (راجع الألم المحول).

الجدول (٢) من أهم أسباب الصداع التُّلوي.

- العمر عند البدء.
- السوابق المرضية (رضوض الرأس والأخماج السنية أو الوجهية). .
- نمط البدء: ولاسيما البدء الفجائي في أثّناء الجهد أو كان الصداع من نموذج قصف الرعد(''.
 - وجود أعراض بادرية (٢) prodromes أو إرهامس (أورة) aura (٢).
 - مقر الألم location.
 - صفاته: ضاغط أو نابض؛ كليل أو واخز؛ لأمع.
 - أمده دون علاج: نوبي (للحظات، دقائق، ساعات، أيام) أم مستمر.
 - تواتره.
 - شدته: أثره في متابعة الحياة اليومية.
 - مثيراته: كالسعال والعطاس والأطعمة والكحول واللمس والرياضة وغيرها.
- وجود أعراض استقلالية مرافقة؛ احمرار الملتحمة، إطراق، انسداد المنخر أو سيلانه، تعرق الوجه.
 - الاستجابة للأدوية.
 - وجود سيرة أسرية مشابهة.
- مظاهر عصبية أخرى مرافقة: كالغثيان والقياء والضعف ويطالان الحس في الوجه ونقص السمع والدوار وغيرها.

ملاحظات

- (١) انظر الجدولين ٤ وه أيضاً.
- (٢) قد تسبق النوبة بدقائق أو بساعات. وهي ليست جزءاً من النوبة.
- (٣) الإرهاص في اللغة هو "مقدمة الشيء الؤذنة به الدالة عليه". فهو جزء من النوية.

الجدول (٣) اعتبارات مهمة في تقييم شكوي من الصداع (١).

علامات فيزيائية شاذة في الفحص السريري (الجدول ٣)؛ أو أمارات للخطورة المعروفة أيضاً بـ "الأعلام الحمر" red flags (الجدول؛) أو إذا كان البدء في أثناء الجهد أو الجماع (الجدول؛)؛ أو كان صاعقاً وشديداً، وهو

الذي يدعى أيضاً صداع قصف الرعد thunderclap headaches (الجدول ٣).

إضافة إلى ما تقدم، لدة الألم في هجمات bouts الصداع النوبي episodic والصفات الأخرى للصداع: أهمية خاصة

- البدء الحديث.
- تغير نمط الصداع المهود للمريض.
 - يثار بالجهد^(۲).
 - يثار بتعيير الوضعة positional (").
 - البدء في الكهولة أو الشيخوخة.
 - أول صداع أو أسوؤه.
 - وجود حمى مرافقة.
- تغير مرافق في الشخصية أو السلوك.
- أعراض عصبية غير عادية لإرهاص aura الشقيقة.
 - علامات عصبية شاذة بالفحص السريري.
 - وجود داء جهازي (كالسرطان وعوز المناعة).

ملاحظات

- (١) قد تشير هذه الحالات إلى صداع تلوي، مما يستوجب إجراء استقصاءات مستعجلة.
 - (٢) انظر الجدول (٥) أيضاً.
 - (٣) انظر الجدول (٦) أيضا.ُ

$^{(1)}$ ، المؤشرات تصناع خطير $^{(1)}$

صفات الصداع	تموذج الصداع
 • صداع شديد، قصير الأمد، يشمل الجانبين. يثار بأي حركة تتضمن إجراء مناورة فالسالفاValsalva. • يتوجب البحث عن آفة في قاعدة الجمجمة، بما في ذلك تشوه كياري Chiari. malformation 	● صنداع السعال الأولي ^(٦) primary cough headache
● صداع في جانب واحد أو في الجانبين، يبدأ خلال إجراء تمارين الرياضة في الذكور الشباب خاصة	• صداع الجهد البدني الأولي ("). (صداع الرياضية) physical exertion headache
	• صداع الجماع (*) بنماذجه لختلفة sexual headaches
 صداع كليل في الرأس/الرقبة/الفكين، يزداد بازدياد الإثارة الجنسية. 	o قبل الهزةpreorgasim
♦ انفجاري وشديد جداً، في الجبهة أو القذال، يحدث في أثناء الهزة orgasm أو قبلها مباشرة.	orgasmic في أثناء الهزة O
 صداع تحت القذال، يحدث بعد الجماع، يشتد بالوقوف، ويخف بالاستلقاء، يعتقد أنه ناجم عن تمزق في الجافية. 	O صداع الوضعة تلو الجماع positional headache sexual
	(۱) له ثلاثة نمادج سريرية: صداع ا أحياناً لذا يتوجب تقييم مثل هذه الش إلى يصيب كل نمودج من الصداع ال

الجدول (٥) الصداع الجهدي exertional (١).

- النزف تحت العنكبوتية أو تسرب الدم من أم دم (الصداع الخافر(٢) sentinel headache).
 - نزف في سمك الدماغ: الفصى lobar أو النخامي غالباً، والفجوي lacunar أحياناً.
 - خثار الجيوب الوريدية الدماغية.
 - تسلخ الشريان السباتي أو الفقاري.
 - التهاب أوعية الجملة العصبية المركزية .central nervous system vasculitis
- متلازمة تقبض الأوعية الدماغية العكوس (RCVS) (المعافية العكوس الأوعية الدماغية العكوس (RCVS)
- فرط ضغط الدم الحاد⁽¹⁾: فرط ضغط الدم الخبيث malignant hypertension، فرط ضغط الدم المتسارع accelerated hypertension، فرط ضغط الدم المتقطع intermittent hypertension.
 - صداع قصف الرعد الأولى (أي غامض السبب والإمراض).
 - التهاب الجيب الوتدي (الأنفي) sphenoid sinusitis لانسداد فوهة التصريف drainage.
 - الكيسة الغروائية colloid cyst في البطين الثالث.
- (١) تتطلب هذه الحالات إجراء تصوير مقطعي محوسب للدماغ؛ ويزل السائل الدماغي الشوكي؛ والتصوير الوعالي angiography، إما بالرئين المفنطيسي MR angiography وإما بـCT angiography؛ للتفريق بين الحالات الأولية والتلوية، ولاسيما عند حدوثها للمرة الأولى، للكشف عن الأفات البنيوية. وهي حالات قليلة المسادفة نسبياً؛ ولكنها قد تكون مميتة. ومن هنا كانت أهميتها.
- (٢) الصداع الخافر هو صداع ينجم عن توسع أم الدم قبل انبثاقها: أو عن تسرب كمية ضئيلة من الدم منها قبل أن يليه نزف غزير. فهو المنذر بقرب حدوث الكارثة.
- (٣) هو صداع فجائي معاود أولي غالباً، قد يسبب احتشاء الدماغ نادراً . يصيب الإناث خاصة . قد تثيره التمارين الرياضية وبعض الأدوية . ينجم عن تشنج شرياني مؤقت. يشخص بالتصوير الوعائي بالرئين الفنطيسي . يعرف بأسماء أخرى ك
 - migrainous angiitis; Call-Fleming syndrome; benign cerebral angiopathy.
- (٤) لا يسبب فرط الضغط الشرياني المُزمن الستقر صداعاً، ويطلق مصطلح فرط الضغط الخبيث على ضغط الدم الشديد الذي ترافقه وذمة حليمة العصب البصري، أما فرط الضغط المُتسارع؛ فهو الضغط الشديد مع سلامة الحليمتين.

الجدول (٦) أسباب الصداع الشجالي^(١) (صداع قصف الرهد thunderclap headache).

في توجيه التشخيص والتدبير؛ فمعظم الحالات التي قد تستمر فيها الهجمة أكثر من ٤ ساعات من دون معالجة هي إما من نموذج الشقيقة وإما صداع توتري tension type. آما الصداع قصير الأمد - أي الذي تستمر فيه النوبة أقل من ٤ ساعات من دون معالجة - فله أسباب كثيرة (الجدول٧). وقد ترافقه واحدة أو أكثر من اضطرابات عصبية مستقلة (الجدول ٨) تتفاوت في الشدة. تكون الأنماط المختلفة من الصداع قصير الأمد أولية primary في معظم الحالات؛ وقد يتفق أن ترافق هذه علل دماغية بنيوية دون أن يكون شمة علاقة سببية أكيدة بينها. فينبغي - بادئ الأمر- نفي أسباب الصداع التلوي الناجم عن علل بنيوية بالتصوير الطبي. ومن ثم؛ يُعين نمط الصداع اعتماداً على الشهد السريـري (الجدول ٩)، ومما يميز بعضها من بعض أمران: وجود المظاهر العصبية الستقلة في أثناء النوبة أو غيابها من جهة، ومدى الاستجابة للعلاج النوعي بـ "الإندوميتاسين" (من بين مجموعة الأدوية اللاستيروئيدية المضادة للالتهاب NSAlDs

الختلفة) من جهة أجرى.

يُفضل أن يطلق مصطلح "الصداع" على headache و"وجع الرأس" على cephalgia و"وجع

١– نماذج الصداع الأولى الشالمة:

الشقيقة والصداع التوتري tension-type headache هما أكثر نماذج الصداع الأولى (أو الصداع عامة) مصادفة. ويلي ذلك - ويفارق كبير في نسبة الانتشار prevalence - الصداع المنقودي.

أ- الشقيقة:

هي صداع أولي، يتظاهر بنوب معاودة من الألم، متوسط الشدة أو شديد. تستمر النوبة من ٢-٢٧ ساعة ما لم تعالج. ويصحب بغثيان غالباً ويالقياء أحياناً، ويعدم تحمل النور والأصوات والروائح أحياناً أخرى.

تكون الشقيقة من أحد نموذجين رئيسيين: الشقيقة مع أورة (نسمة) migraine with aura والشقيقة من دون أورة migraine without aura، وقد يصادفان في نوب مختلفة في

مع مظاهر عصبية مستقلة (استقلالية) جلية^(۱) (= أوجاع ثلاثي التوالم الاستقلالية).

- الصداع المنقودي cluster headache
- صبداع شق القحف الانتيابي paroxysmal hemicrania (*)
- متلازمة صنقط (أ) SUNCT (نوب صداع قصيرة الأمد وحيدة الجانب عصبية النمط مع احتقان الملتحمة ودماع).

المطاهر العصبية المستقلة (الاستقلالية) طفيفة أو غالبة.

- ألم العصب ثلاثي التوائم (*) trigeminal neuralgia.
- nrmary stabbing headache (¹) الصداع الطاعن الأولي
 - صداع السمال cough headache.
- الصداع الجهدي السليم benign exertional headache.
 - صداع الجماع coital headache.
 - الصنداع التومي(*) hypnic headache.

ملاحظات:

- (١) أي: الذي يستمر أقل من ثلاث ساعات.
- (٢) تعرف هذه المجموعة من الألم بـ "أوجاع ثلاثي التوائم الاستقارئية (المصبية الستقلة) trigeminal autonomic cephalgias؛ لأن مقرها في الوقب orbit وما هوله (أي في توزع العصب ثلاثي التوائم) وترافقها مظاهر autonomic features.
- (٣) يشبه صداع "شقى القحف الانتيابي" نظيره الصداع العنقودي من حيث الشدة وإصابته للجانب ذاته هي كل نوية الم. ويختلف عنه بقصر أمد كل هجمة، وكثرة تواترها هي اليوم الواحد. ويختلف كلياً عن الصداع العنقودي باستجابته المتازة للعلاج بـ indomethacin، ومن هذه كانت أهمية التضريق بينهما. له نموذجان أيضاً: النوبي والتزمن. في الجدول (٩) أوجه التشابه والاختلاف الأخرى بينهما.
 - (٤) SUNCT هي كلمة أواثلية، من مصطلح متعدد الكلمات، يفسر نفسه بنفسه، وهو:

Short- lasting unilateral neuralgiform headache attacks with conjunctival injection and tearing.

- (٥) انظر الجدول (٩) للصفات السريري.
- (٦) ويعرف بصداع طمن الرمح أو الصداع الرمحي أيضاً.

الجدول (٧) النماذج المختلفة للصداع الأولى قصير الأمد(١)

- تعرق شق الوجه أو الجبين.
- احتقان الملتحمة conjunctival injection.
 - التُماع lacrimation.
- ثر الأنف rhinorthea أو احتقانه nasal congestion.
 - وذمة الجفن eyelid oedema.
 - الإطراق ptosis.
 - تقبض البؤيؤ meiosis.
- (١) يكفي وجود واحدة منها أو أكثر في أشناء النوية في شق الوجه المؤوف لتشخيص إحدى مثلازمات "أوجاع الرأس ثلاثية الثوائم المصبية الستقلة (الاستقلالية)" (الجدول ٧).

الجدول (٨) المُقاهر المصبية الستقلة في الصداع ^(١).

الشخص ذاته. وللأورة أشكال سريرية مختلفة كما سيرد.

يصادف كل من نموذجي الشقيقة سابقي النكر إما بشكل نوب معاودة، فتعرف بالشقيقة النويية episodic migraine؛ وإما قد تصبح كثيرة التواتر، فتصيب العليل في ١٥ يوماً على الأقل في الشهر، ولأكثر من ثلاثة أشهر متلاحقة، فتدعى الحالة حينئذ الشقيقة المزمنة chronic migraine.

الإمراض: لا تعرف الآلية الإمراضية في الشقيقة. وهناك

فرضيتان؛ وعائية وكهربائية. وقد تتشارك الأليتان مماً في النوبة. ففي الأولى منهما؛ يمتقد أن الأوعية تتقبض أولاً، وتسبب الأورق لنقص في التروية، وبعد ذلك تتسع الأوعية: مما يؤدي إلى الصداع النابض. وقد تتسع الأوعية اتساعاً شديداً في سياق النوبة، فتتوذم جدرانها؛ مما قد يضقد الصداع صفته النابضة. أما في الفرضية الكهربائية؛ فيحدث زوال استقطاب depolarization ينتشر ببطاء من بقعة إلى أخرى مجاورة.

الوياليات: تصادف الشقيقة في الغرب في ٢٠-٥٪ من الإناث و٢-٥٪ من النكور بحسب دراسات ويائية مختلفة. والشقيقة دون أورة أكثر شيوعاً من الشقيقة مع الأورة: إذ تبلغ ذروة الانتشار prevalance بين النكور في الفئة العمرية -١-١١ سنة (١٠٠٠/١/السنة). وتتأخر قليلاً في الإناث إلى الأعمار ١٤-١٤ عاماً (١٠٠٠/١٤السنة).

تبلغ نروة انتشار الشقيقة مع الأورة بين الذكور في عمر ٥ - اسنوات (١٠٠٠/٧/السنة)، وتتأخر في الإناث إلى عمر ١٦-١٣ عاماً (١٠٠٠/١٤ السنة). ثم تتناقص نسبة انتشار الشقيقة في الإناث بنموذجيها - مع الأورة أو من دونها - بعد تجاوزهن من ٤٤-٥٠.

الصداع النومي	ألم العصب طلائي التوالم الاستقلالي	الصناع الطاعن الأولي	متلازمة SUNCT	الم شفّ القحف الانتيابي	الصداع المنقودي	المطهر
٤, ١٪ ممن تجاو <u>ز</u> ٦٥ سنة	X+,+10	كثير المصادفة	نادرة جداً	ئادر	۰٫٤-۰٫۰۹ الانتيابي	نسبة الانتشار
r-0	Y- Y	الإناث أكثر من الذكور	A-1	Y-1	٥-٩ إلى ١	نسبة النكور إلى الإناث
						الأثم
ثابض	رامح / برقي	نابض	واخز / رامح	ثاقب / نابض	ثاقب	النبط
متوسط الشدة	شدید جداً	شدید	شدید	شدید جداً	شدید جدا	الشدة
معمم غالباً أو في جانب واحد	V2 وV3 V1	أي مكان	اثوقب	الوقب	الوقب (الحجاج) sacket	مكانه
۲۰-۱۵ دقیقة	أقل من ثانية واحدة	اقل من ۳۰ ثانیة	۱۷۰-۱۰ ثانیة	۲-۵) دقیقة	۱۸۰-۱۵ دقیقة: (۲۰-۱۹ د غالباً).	مدة الألم
1-1 مرات في الليلة الواحدة، وفي التوقيت ذاته	متفاوت التواثر	متفاوت التواتر	متفاوت: من مرة واحدة في اليوم إلى ٣٠ مرة في الساعة	۱-۱۰ مرة يومياً	۱–۸ مرات في اليوم	التواثر
غائبة	قد تشاهد في توزع V1	غاثبة	موجودة	موجودة	موجودة	مظاهر عصبية مستقلة
النوم	جلدية باللمس والمضغ	تحدث تلقائیاً	جلدية: بلمس بقمة مثيرة في توزع الممسب خارجه أحياناً): وملامسة الماء والأكل، وحركة العنق أحياناً		- الكحول، والنثراث، - التمارين الرياضية، - وارتفاع حرارة الجو	المحرضات
يستجيب	لا پستجیب	يستجيب	لا يستجيب	يستجيب	يستجيب قليلاً احياناً	الأثر العلاجي ل indomethacin
	الجدول (٩) التشخيص التفريقي للصداع وألم الوجه قصيري الأمد.					

تشخيص الشقيقة؛ قد تبدأ النوية بالأورة، والأورة في focal neurological deficit annual annual annual annual الشقيقة هي نقيصة عصبية بؤرية أو حسي أو بصري؛ لنقص عابرة، تتجلى باضطراب حركي أو حسي أو بصري؛ لنقص في التروية بسبب تشنج وعائي، أو لزوال الاستقطاب المصبوني، كما سبق ذكره، وتستمر الأورة ربع ساعة إلى نصف ساعة تقريباً، وتسبق الصداع مباشرة غائباً. وقد يتقدمها بساعات اعراض منذرة premonitory symptoms مثل تغير الزاج أو نهم لبعض الأطممة؛ ولاسبما الحلوة منها لدى بعض الناس. ثم يأتي المعداع متوسط الشدة أو الشديد الذي قد يستمر ٤-٧٧ ساعة ما لم يعالج، وقد يغير الصداع مكانه في أثناء النوية الواحدة كما قد يصبح معمماً.

قد يرافق الصداع غثيان وقياء وكره للنور وللأصوات وللروافح. وقد يُنهي النومُ نوبة الشقيقة. في الجدولين (١٠- ١١) المعايير التشخيصية للشقيقة: بحسب "التصنيف الدولي لاضطرابات الصداع" of Headache Disorders (ICHD-II).

قد يقول بعض المرضى: إن ثمة عوامل داخلية المنشأ أو خارجية قد تثير فيهم نوبة الشقيقة. ومن هذه الموامل:

الجوع والصيام والتعب والشدة النفسانية. ولكن هذه العوامل هي ذاتها التي تثير الصداع التوتري أيضاً. وقد تتحرض النوية عند النساء بالحيض. ولم يثبت على نحو قطعي علاقة الشقيقة بالمشرويات أو بالأطعمة؛ ولاسيما تلك التي تحتوي على tyramine أو monosodium glutamate، كما هو شائع.

مما يجدر ذكره أن لأورة الشقيقة صفات خاصة ومعايير تشخيصية (الجدول ١٢). وقد تحدث منفردة دون أن تليها نوية الصداع أحياناً (الجدول ١٣). كما قد يصاب الشخص الذي يعاني الشقيقة بنموذج آخر من الصداع، كحدوث صداع توتري بين نوب الشقيقة على سبيل المثال. أو قد يصاب بصداع الإفراط بالمسكنات. لا يظهر بالضحص السريري علامات عصبية شاذة؛ لا في أثناء النوية ولا بعدها.

مبادئ تنبير الشقيقة ومعانجاتها: يقسم تدبير الشقيقة إلى قسمين: معالجة نوبة الصداع الحادة، والمعالجة الاتقائية للشقيقة متكررة الحدوث:

تستجيب النوبة الحادة في كثير من الحالات للمسكنات البسيطة كالأسبرين، والـ paracetamol، ومضادات الالتهاب

```
1 - 4 أو (1) و(1) و(1
```

الجدول (١٠) الشقيقة دون أورة.

١- نويتان على الأقل، تستوفيان الميار (٢).

٣- وجود أورة للشقيقة تستوفي المعيارين (١) و(٣) لأحد الأشكال الفرعية (النميطات) subtype من الشقيقة: الأورة typical من الشقيقة الموذجية مع الشقيقة عسداع typical aura with migraine headache الأورة النموذجية مع الشقيقة الفالجية الأسرية aura with non-migraine الأورة النموذجية دون صداع typical aura without headache الشقيقة الفالجية الأسرية basilar : الشقيقة الفالجية الفرادية sporadic hemiplegic migraine الشقيقة الفالجية الفرادية type migraine . type migraine

٣- لا تعزى الأورة لاضطراب آخر.

الجدول (١١) الشقيقة مع أورة.

٢- يستمر الصداع ٢-٧٧ ساعة (من دون معالجة أو من دون استجابة للعلاج).

٣- للصداع صفتان – على الأقل – مما يلي:

أ- في جانب واحد.

ب- نابض.

ج- متوسط الشدة أو شديد.

د- يتفاقم الصداع بالأعمال اليومية المتادة (كالمشي أو صعود السلالم)، أو أن الشخص يتجنب القيام بها في أثناء الألم.

٤- يرافق الصداع عرض واحد مما يلي:

أ- غثيان أو قياء أو كلاهما.

ب- رهاب للضوء وللأصوات.

ج- لا يعزى الصداع لسبب آخر.

١- نويتان على الأقل، تستوفيان المعابير (٢) و(٣) و(٤).

٧- أورة تتظاهر بصفة واحدة على الأاقل مما يلي؛ ودون حدوث ضعف حركي motor weakness مرافق:

أ- أعراض بصرية عكوسة كلياً، تشمل مظاهر تهيجية (وتدعى المظاهر الإيجابية positive phenomena أيضاً) كرؤية أضواء أو بقع أو خطوط متكسرة وامضة، أو مظاهر تثبيطية (وتدعى المظاهر السلبية أيضاً negative phenomena) كفقد البصر، أو مظاهر من النموذجين.

ب- أعراض حسية عكوسة كلياً، تشمل مظاهر تهيجية (كالإحساس بما يشبه وخز الإبر أو الدبابيس pins and needles، والتي يطلق عليه مصطلح التوخز)، أو مظاهر تثبيطية كالخدر numbness أو مظاهر من النموذجين. ج- خلل كلام dysphasic speech عكوس كلياً.

٣- اثنتان على الأقل مما يلى:

أ- أعراض بصرية شقية متناصفة (متماثلة النصفين) homonymous visual symptoms، أو أعراض وحيدة الجانب unilateral.

ب- قد تكون الأورة على الشكل ذاته، فتزداد شدة خلال خمس دقائق أو أكثر، وقد تتبعها أعراض لأورة مختلضة الشكل، تتكامل خلال ما لا يقل عن خمس دقائق أيضاً

ج- يستمر كل عرض من الأورة من خمس دقائق إلى ساعة على الأكثر،

غُ-يجبأن بليها صداع ببدأ إما خلال الأورة؛ وإما خلال ساعة بعدها، ويستوفي المعايير التشخيصية (٢) و(٣) و(٤) للشقيقة دون أورة (الجدول ١٠).

٥- لا تمزي المظاهر إلى اضطراب آخر،

الجدول (١٢) الأورة النموذجية في الشقيقة مع حدوث صداع بعدها.

١- ما ذكر في "الأورة النموذجية المرافقة لصداع الشقيقة النموذجي" (الجدول ١٣) باستثناء ما يخالف ما في (٣) و(٣).

٣- أورة من مظهر واحد على الأقل مما يلي، مع اضطراب الكلام أو من دونه؛ ولكن من دون حدوث ضعف حركي:

أ- أعراض بصرية عكوسة كلياً، تشمل مظاهر تهيجية (= الظاهر الإيجابية) كرؤية أضواء أو بقع أو خطومك

متكسرة وميضية على سبيل المثال، أو مظاهر تثبيطية (= المظاهر السلبية) كفقد البصر أو مظاهر من النموذجين. ب- أعراض حسية عكوسة كلياً، تشمل مظاهر تهيجية (أي الإحساسات التي تشبه وخز الإبر أو الدبابيس والتي يطلق عليه مصطلح التوخز)، أو مظاهر تثبيطية كالخدر أو مظاهر من النموذجين.

٣-لا يحدث الصداع في أثناء الأورة ولا في ساعة بعدها.

الجدول (١٣) الأورة النموذجية للشقيقة ولكن دون أن يليها الصداع.

اللاستيروليدية، كال ibuprofen والـ naproxen؛ وتكون هذه فعالة خاصة؛ إذا ما أخذت بعد بدء النوبة مباشرة. وشمة عقاقير أخرى تجلب النوم؛ وهو الذي ينهي النوبة غالباً. أما مركّبات ergotamine والـ (DHE) واله dihydroergotamine (DHE)؛ فهي من ناهضات السروتونين serotonin agonists ، ولها ألفة affinity خاصة لمستقبلات 3-HT_{II}، وها 5-HT_{II} و المحسب ثلاثي التوائم، فتقبض الأوعية الدموية الدماغية والجهازية، كما التوائم، فتقبض الأوعية الدموية الدماغية والجهازية، كما ولاسيما الفئيان والقياء، ويكون تأثيرها المالجوي جيداً إذا ولاسيما الفئيان والقياء، ويكون تأثيرها العالاجي جيداً إذا وفي بعض الحالات، يحول الغثيان والقياء والخزل الموي من الصداع. وفي بعض الحالات، يحول الغثيان والقياء والخزل الموي من الأدوية وفي المرافق لنوبة الشقيقة دون امتصاص الأدوية من الأدوية النموية الفهوية.

تحسنت معالجة الشقيقة تحسناً كبيراً عام ١٩٩٠ بإدخال مركبات التربتان triptans في المالجات. ويمكن تناولها عن طريق الفم بلعاً أو تحت اللسان، أو إرذاذاً في الأنف، أو حقناً تحت الجلد. والتربئانات هي ناهضات مستقبلات 5-HT_{IB} بالموجودة في الأوعية الدموية السحائية. وهي تتبط الارتكاس الالتهابي المقيم حول الأوعية، المتار بتنبه المصب ثلاثي التوائم. وقد تتبط التربئانات النقل عبر المشابك في المركب "ثلاثي التوائم – الرقبي" trigeminocervical complex. ويمكن تناول التربئانات في أي وقت في أثناء نوبة الصداع؛ يزول الأم بمدة ساعة أو ساعتين في ثلاثة أرباع الحالات بعد الحقن تحت الجلد، وخلال ٢-٤ ساعات في نسبة أقل من ذلك؛ إذا أعطي العقار بلعاً. وقد تقبض هنه المركبات الأوعية الحالات الأوعية الحالات الأوليلية تقبضاً خفيهاً. لذلك يحظر إعطاؤها في الحالات التالية؛

- الأورة التي تستمر ساعات أو أياماً (أكثر من أسبوع).
- الشقيقة الشالة للعضل العيني ophthalmoplegic migraine.
 - الشقيقة الفالجية الأسرية familial hemiplegic migraine.
- ♦ الشقيقة القاعدية basilar migraine التي قد تسبب الأورة فيها دُواماً، أو اضطراباً في السمع، أو خدراً أو ضعفاً في جانبي الجسم، أو فقد الوعي.
- الشَّقُيقة الشَّبكية retinal migraine، وتشمل الأعراض عيناً واحدة فقط لا المجال البصري للعينين معاً شأن ما بحدث غالباً (لاضطراب في القشرة البصرية، لا في الشبكية).
 - الشقيقة التي قد تثير نوباً اختلاجية.

(١) كانت تعرف بالشقيقة المختلطة سابقاً، وهي أشكال خاصة من الشقيقة نادرة الصادفة.

الجدول (١٤) أشكال استثنائية من الشقيقة(١) يحظر فيها إعطاء مركِّبات التربيتان.

- وجود نقص تروية إكليلي أو خناق Prinzmetal.
- في أشكال استثنائية من الشقيقة، وهي التي كان يطلق عليها سابقاً مصطلح "الشقيقة المختلطة أو المضاعضة" complicated migraine (الجدول ١٤).
- للذين يتعاطون مضادات الكأبة من نموذج مثبطات إعادة قبط السيروتونين الانتقائية SSRI في كل أشكال الشقيقة.
- ينبغي الحدر فيمن لديهم عوامل خطورة وعائية حتى
 لو كان العليل سالماً ظاهرياً.

وتجدر الإشارة إلى أن الإفراط في تعاطي المسكتات حتى البسيطة منها وكذلك الكافئين، قد يضضي إلى حدوث ما يعرف بصداع "الإسراف الدوائي" nedication overuse أو صداع "الارتداد" rebound headache. ولا يعرف تكرر التعاطي المسبب لهذا النموذج من الصداع، وقد يكون وسطياً ثلاثة أيام أسبوعياً. ويؤدي الإسراف الدوائي في نهاية المطاف إلى الاعتماد النفساني dependence، والتحمل الدوائي withdrawal ومتالازمات السبحب syndromes

أما المعالجة الانقائية فتعطى لن تماوده النوب أربع مرات أو أكثر شهرياً. يُومى الريض – أول الأمر – بتعديل نعط حياته اليومية: بإجراء التمارين الرياضية، والنوم ساعات منتظمة، وتجنب الكافئين والكحول ومثيرات الصداع. وثمة أدوية ثبتت فعاليتها في تخفيف تواتر الصداع بمقدار النصف على الأقل، كما تخفف من شدته أيضاً، كد النصف على الأقل، كما تخفف من شدته أيضاً، كد النصف على الإقل، كما تخفف من شدته أيضاً، كد وغيرها.

ب- الصنداع التوتري tension-type headache:

هو أكثر نماذح الصداع مصادفة. عُرف سابقاً بأسماء

أخرى، كصداع التقلص المضلي psychogenic headache والصداع النفساني المنشأ

لا تعرف الألية الإمراضية فيه. وله نوعان: النوبي اكثر من واليومي الزمن (chronic daily الذي يعاود في أكثر من اليومي الزمن ولمدة لا تقل عن ثلاثة أشهر). يشاهد النوع الأول منهما في مقتبل العمر خاصة، وفي الجنسين على السواء في حين تزداد نسبة مصادفة النوع الأخر المزمن في الإناث إلى ضعف إصابة الذكور. ولا يراجع معظم في الإناث إلى ضعف إصابة الذكور. ولا يراجع معظم المصابين بهذا النموذج من الصداع الطبيب: ما لم يكن شديدا أو كثير التواتر (عدة مرات أسبوعياً). في الجدول (١٥) صفاته السريرية التي تميزه من الشقيقة . وتجدر الإشارة إلى أن من المرضى من يصاب بالشقيقة أحياناً وبالصداع التوتري أحياناً أخرى: مع صداع الإسراف الدوائي أو من دونه.

تكون الاستقصاءات المختلفة – من تصوير طبي وتخطيط كهربائي للدماغ وفحوص الدم – سوية.

مبادئ تعبير الصداع التوتري ومعالجته؛ يقسم تدبير الصداع التوتري إلى تعبير النوبة الحادة والتدبير الاتقائي. يستجيب معظم المرضى المصابين بدرجة خفيفة إلى متوسطة الشدة للمسكنات البسيطة كالأسبريين والبراسيتامول ولمضادات الالتهاب اللاستيروئيدية. ولا فرق بينها في حسن الاستجابة. ولا تنجع فيه مرخبات العضل (بما فيها مركبات benzodiazepines) ولا الأدوية الخاصة بالشقيقة. وقد تخفف الأفيونيات الألم مؤقتاً؛ ولكن دون أن تنهى النوية غالباً.

قد يفيد تطبيق الحرارة الموضعية أو البرودة أيضاً في تخفيف حدة الألم. ولا يستفيد المرضى من المعالجة بالوخز بالإبر ولا من التدليك أو من المعالجات البدوية الأخرى.

يركن للمعالجات الاتقائية إذا ما تجاوز تواتر حدوث النوب

الشقيقة	الصداع التوتري	العرض
أكثر سرعة	مط البدء بطيء خلال ساعات	
%¥+	لا يوجد	الأورة البصرية
ثابض	إحساس ضاغط متواصل	صنفات الألم
هي جانب واحد	في الجانبين: الناحية القنالية أو الجبهية أو في الصدغين، أو في أكثر من موضع	المقر
شائع	غير شائع. قد يحدث الفثيان ولكن من دون قياء	الغثيان والقياء
شائع	لا يحدث	رهاب الضياء
ساعات إلى يومين أو ثلاثة	ساعات إلى "سنوات"	مدة الألم
في الشقيقة المختلطة (*)	لا يوجد	علامات عصبية شاذة
ينهي النوبة غالباً	لا يتأثر	تأثير النوم لإنهاء النوية

(١) لا تصادف كل المظاهر المنكورة في هذا الجدول في الجميع، فقد يصاب الجانبان مماً في بعض حالات الشقيقة. كما قد يكون للألم صفة غير نابطة. كما قد يبدي بعض النين يعانون الصداع التوتري بعض الصفات الشابهة للشقيقة إذا كان الألم شديداً أو استمر فترة طويلة. ومن الشائع أيضاً – للمصابين بالشقيقة – الإصابة بالصداع التوتري أيضاً.

(٢) انظر الجدول (١٤) وهي حالات نادرة المبادفة.

الجدول (١٥) مقارفة المشهدين السريريين للصداع التوتري بنظيره في الشقيقة(١٠).

ه\ يوماً في الشهر. وتشمل هذه إجراء التمارين الرياضية أو السباحة (لمدة ١٠-٣٠ دقيقة ٥ مرات في الأسبوع). كما يفيد في التخفيف من شدة الألم ومن تواتره إعطاء جرعات دوائية صغيرة من مضادات الكأبة ثلاثية الحلقة. وقد يلجأ بعض المرضى خطأ إلى زيادة كمية المسكنات المتناولة؛ مما قد يسبب للرضى خطأ إلى زيادة كمية المسكنات المتناولة؛ مما قد يسبب للاقلال من المسكنات لا إلى زيادتها المستمرة. وعلى العليل أن يتقبل أن هذا النموذج من المعداع هو صداع معاود، قد يعاود لسنوات، وعلى.

ج- الصداع اليومي المزمن:

ويعُرف بأنه صداع متواصل أو معاود، غير ناجم عن علة جهارية أو بنيوية داخل القحف، يصاب به المريض في أكثر من ١٥ يوماً في الشهر، ولمدة لا تقل عن ثلاثة أشهر. ويشمل أشكالاً مزمنة لعدة نماذج متداخلة من الصداع الأولي (الجدول ٢٦). وقد يتطلب تشخيصها إجراء استقصاءات

مناسبة لنفى وجود صداع تلوي.

د—المساع المنقودي وأشكاله المتفاولة (المتفايرة) cluster headache and variants:

هو صداع انتيابي قليل المسادفة، وحيد الجانب وشديد جداً. يتمركز الألم في الحجاج orbit وما حوله، ويصحب باضطرابات عصبية مستقلة متفاوتة الشدة. يتصف بحدوثه على شكل سورات (نوبات) episodes من الهجمات اليومية. وتفصل السورات هدأت تتفاوت في مدتها (الجدول ١٧).

قد يصيب الصداع المنقودي الناس في كل الأعمار؛ ولاسيما بين ٢٠-٠٤ سنة. تبدأ هجمة الألم من دون إنذار، وتعاود مرة أو أكثر كل يوم، وفي التوقيت ذاته. تبدأ الهجمة الأولى ليلا غالباً، فتوقط المريض من نومه بعد ساعة أو أكثر. تأتي نوب الألم يومياً مرة إلى ثلاث مرات كل ٢٤ ساعة بمواقيت شبه منتظمة؛ ليلاً أو ليلاً ونهاراً. ويصل الألم أشده في ٥-٠١ دقائق، ويستمر من ١٥ دقيقة إلى ٣ ساعات (نصف

- الشقيقة المزمنة /أو المتحولة transformed مع وجود صداع الإسراف الدوائي أو من دونه(١).
 - ٧- الصداع التوتري المزمن مع صداع الإسراف الدوائي أو من دونه.
 - "- الصداع المستمر (المثابر) اليومي الجديد (١٠) new daily persistent headache
 - £- وجع شق القحف المتواصل (٢) hemicrania continua.
- (١) الشقيقة المُزمنة هي شقيقة توبية دون أورة، يزداد تواترها لتحدث في أكثر من ١٥ يوماً في الشهر، تتخلله سورات من الآلم الشديد، وعلى خلمية من صداع الإسراف الدوائي وصداع الشدة النفساني المُنشأ .
- (٦) وهو صداع ذو بدء حاد ينجم عن علة ما غالباً. ولكنه يستمر بعد زوال الحالة السبية. وقد يرافقه صداع الإسراف الدوائي وعلى خلمية من الشدة النفسانية أيضاً. ولا تعرف الألية الإمراضية فيه.
- (٣) وهو إحساس بعدم الارتياح مستمر في شق القحف مع وجود بعض صفات الشقيقة والصداع المنتقودي، وقد يظهر في ٢٠٪ من الحالات بعد رض الرأس، وقد يكون هذا النموذج من الصداع تلوياً أيضاً.

الجدول (١٦) الصداع اليومي المزمن

- ١- ألم شديد في الحجاج وفوقه أو في الصدغ أو فيهما معاً. يعاود مرة أو مرتين (أو أكثر أحياناً) في اليوم: ولاسيما ليلاً، وفي الوقت ذاته غالباً.
 - ٢- تُسْتَمِر النوية من ١٥ دقيقة إلى ٣ ساعات (٤٥ دقيقة وسطياً).
 - ٣- ترافقه واحدة على الأقل من الاضطرابات العصبية المستقلة التالية: في الجانب الموافق للألم:
 - i- احتقان اللتحمة conjunctival injection.
 - ب- تعرق الوجه.
 - ج- التُماع lacrimation.
 - د- تقبض البؤيؤ meiosis.
 - هـ احتقان الأنف nasal congestion.
 - و- إطراق ptosis.
 - ز- ثرّ الأنف chinorrhea.
 - ح- وذمة الجفن eyelid edema.
 - ٤- سيرة سابقة لنوب مشابهة من الألم.

الجدول (١٧) الصفات العامة للصداع العنقودي.

ساعة إلى ساعة غائباً). وترافقه تغيرات عصبية مستقلة في الجانب الموافق من الوجه (الجدولان ١٨و٨٨). ويكون المليل خلال النوية ضجراً، لا يهدأ، يذرع الكان جيثة وذهاباً.

تستمر السُورات (أي الهجمات اليومية) من أسبوعين إلى ستة أشهر (٦-١٣ أسبوعاً : غالباً). ومن ثم يهجع الداء، ليماود الكرّة بعد أشهر أو سنوات، وفي الفصل ذاته غالباً (في الربيع أو الخريف). وقد تعاود السورات أكثر من مرة في السنة الواحدة أحياناً. ولهذا الداء شكل مزمن تستمر فيه الهجمات اليومية سنوات دون هجوع، فتنهك العليل، وهذا هو النموذج الزمن من الصداع العنقودي.

لا يعرف الإمراض في هذا الداء. ويعتقد أنه ينجم عن اضطراب غامض، يشمل الوطاء hypothalamus، ومنه اضطراب في النطم اليوماوي circadian rhythm مع الخلل

في الأعصاب المستقلة. وترافق النوبة تغيرات كيميائية خاصة في الدم مغايرة لما يصادف في الشقيقة. في الجدول (١٨) أوجه التشابه والتباين بين الشقيقة والصداع العنقودي.

تثار النوب من دون أي سبب ظاهر غالباً. وقد يحرضها تماطي الكحول حتى لو كان ذلك بكمية ضئيلة؛ لذا يوصى الريض بالإمساك عن الشراب في دورة الألم. كما قد تثار النوب بارتفاع حرارة الجسم، كلعب الرياضة في الجو الحار أو الاستحمام بماء ساخن جداً. ومن المحرضات استنشاق الروائح الفواحة (كالعطور) أو المنتشرة (من المناتن والمستقات البترولية والمنيبات الصناعية) أيضاً.

التشخيص التقريقي: مع التشابه الظاهري بين الصداع العنقودي وبين الشقيقة، فإن هناك فروقاً كثيرة بينهما (الجدول ١٨). وقد يصادف ألم مشابه في الزرق الحاد،

والتهاب الجيوب الأنفية، وأورام الأوعية الدماغية، وأورام النخامي، وأم دم الشريان السباتي، وأوجاع العصب ثلاثي التوائم الستقلة trigeminal autonomic cephalgias لأخرى

(انظر الجدولين ٧ و٩). -ا**لمالجة:** يمالج الصداع العنقودي معالجة تشبه - إلى حد ما- نظيرتها في الشقيقة (الجدول ١٩): على الرغم من

الشقيقة	الصداع العنقودي	المطهر
في جانب واحد (قد يغير مقره في النوبة ذاتها؛ وقد يكون معمماً)،	وحيد الجانب دائماً، حول الحجاج. ولا يغير الجانب خلال السورة الواحدة.	مقر الألم
١٠-٠٠ غالباً أو قبل ذلك أو بعده أحياناً.	٢٠-٢٠ سنة غالباً.	العمر عند البدء.
أكثر في الإناث الراشدات غالباً.	معظم المرضى من الذكور،	الفرق بين الجنسين.
1/10.	1000/8	نسبة الانتشار (١)
% ♠•	7/.V	السيرة الأسرية
كل الأوقات، وقد يكون صباحياً. وقد تنتهي النوبة بالنوم.	ليلاً عادة، وفي الوقت ذاته، ويوقظ العليل من نومه.	مواقيت النوبة
١١ نوب شهرياً (في الشكل النوبي من الشقيقة).	۱-۱ مرات كل يوم ولعدة أسابيع غالباً، وتتكرر السلسلة (الدورة) مرّة أو أكثر في السنة إلى مرّة واحدة كل عدة سنوات.	تواتر الهجمات (النوب)
عدك VY-8	٢٠-٢٠ دقيقة (٤٥ دقيقة وسطياً).	مدة الألم
موجودة غالباً.	لا يوجد،	الأعراض المنذرة
7.40	%¥+	الغثيان والقياء.
شائع	غير شائع.	تشوش البصير.
غيرشائع	شائع	الدماع (*)
% Y- % Y	¼೯ •	الإطراق (٢)
لا يحدث.	% 0 =	تقبض البؤبؤ (*)
غير شائع.	1/.٧٠	احتفان الأنف أو ثره (*)
1/4.	7. Y	البوال تلو النوبة.
يخك للراحة في غرفة مظلمة ويعيداً عر الضوضاء.	متململ وينرع المكان جيئة وذهاباً.	السلوك في أثناء الألم
كثيرة (راجع المتن)	الكحول خاصة؛ ولو بكميات ضئيلة.	مثيرات الهجمة
(0-1, 6-, 3)		 التغيرات الكيميائية في

⁽٢) تظهر الأعراض المصبية المستقلة خلال النوبة، وتزول بانتهائها.

الجدول (١٨) مقارئة بين الصداع المنقودي وصداع الشقيقة.

إجهاض النوية الحادة	المالجة الاتقالية
● استنشاق ۸–۱۰٪ O2 (۸–۱۰ لیتر/د).	• كريونات الليثيوم Lithium carbonate
• Triptan/dihydroergotamine مع تحدید الکمیة بـ ۲-۱	* Verapamil
جرعة باليوم الواحد ٢-٢ مرات في الأسبوع فقط.	* Valproate
• حصار العصب القذائي occipital nerve block بمخدر،	* Topiramate
مع حقن ستيروئيد موضعياً، أو من دونه.	* Baclofen
€ الستير <u>وئيد</u> ات	* Melatonin
	* Indomethacin

الاختلاف في الإمراض. ولعل الستيرونيدات هي أنجعها في المعالجة الاتقائية، بيد أن ثمة خطراً كامناً في تناولها فترات طويلة. لذلك تعطى شوطاً دوائياً course (الجدول ٢٠) مع الأدوية الاتقائية الأخرى عند بدء سلسلة الألم؛ ريثما تتم زيادة جرعات الأدوية الأخرى تدريجياً إلى المستوى العلاجي.

ه- تماذج أخرى من الصداع الأولى:

أما النماذج الأخرى للصداع الأولي؛ فهي قصيرة الأمد، أشير إليها في الجدولين (٧ و٩). وتتضمن "أوجاع ثلاثي التواثم الاستقلالية" (المصبية المستقلة) trigeminal التواثم الاستقلالية" (المصبية المستقلة) autonomic cephalgias sunct على متى القحف الانتيابي paroxysmal hemicrania ومتالازمة "صنقط" SUNCT (الجدول)، والصداع المنقودي. وكلها ألام نوبية قصيرة الأمد، وترافقها اضطرابات عصبية مستقلة. كما تشمل النماذج الأخرى للصداع الأولي النوبي قصير الأمد غير المصحوب بمظاهر عصبية مستقلة، كالصداع الطاعن الأولى النوبي المساع الأولى النوبي قصير الأمد غير

مساء	ظهراً	صباحأ	اثيوم
۲۰ ملغ	۲۰ ملغ	۲۰ ملغ	١
7.	₹٠	۳۰	٧
10	10	4+	٣
10	10	10	٤
1.	١٠	1.	٥
٥	0	3+	٦
لا شيء	٥	٥	٧

الجدول (٢٠) برنامج علاجي بالجرعات المتناقصة من البردنيزون prednisone (الجرعة بالميليفرام).

primary stabbing headache وصنداع السنطال، والتصنداع الجهدي السليم وصنداع الجماع والصنداع التومي، والتي قد يستجيب بعضها توعياً للعقار indomethacin .

٧- في الصداع التُّلُوي (الثانوي) المُنثر بِالخطر premonitory :

الصداع التلوي هو صداع ناجم عن أفات بنيوية داخل القحف، أو عن أفات النسج الأخرى في الرأس خارج القحف، أو عن علل جهازية (كالحمى والاضطرابات الغدية والمناعية والتحسسية واضطرابات لزوجة الدم والقصور التنفسي، ورضوض الرأس على سبيل المثال)، أو دوائية المنشأ.

ثمة • ٣٠ حالة تسبب صداعاً تلوياً، وهي قليلة المصادفة مقارنة بالصداع الأولي. لكن بعضها مخطر، وقد يجد الطبيب صعوبة في تشخيصها، ولكن قد يستدل عليها من البدء المفاجئ الذي كثيراً ما يرافقه القياء، أومن تقدم عمر المريض (راجع الجدولين ٢ و٤). في حين بيداً الصداع الأولي في مرحلة الشباب غالباً. فعلى سبيل المثال، تبدأ الشقيقة – التي قد يرافقها القياء أحيانا – قبل المثلاثين سنة من العمر غالباً، ومن النادر أن تتظاهر للمرة الأولى بعد الأرمين.

فيما يلي عرض لأهم نماذج الصنداع التلوي المخطر:

أ- الصداع في التهاب السحايا: يتظاهر التهاب السحايا بالصداع ورهبة الضوء والتياء والحمى وصلابة العنق وظهور علامة كرنية Kernig وعلامة برودزنسكي Brudzınski وعلامة برودزنسكي Kernig ويضطرب الوعي في التهاب السحايا الجرثومي، وقد يحدث علل في المصب القحفي VI في جانب واحد أو في كليهما، وقد لا تشاهد هذه العلامات الواصمة في الرضع والمسنين والمبنين مناعياً، أو متى كان الخمج شديداً جداً.

ب- ا<mark>لصداع في الأورام داخل القحف (مع فرط الضفط</mark> **داخل القحف أو من دونه):** وهي حالات نادرة، يصادف الصداع في ٧٠٪ من أورام الدماغ في مرحلة ما من سير الداء. ولكنه

قد يكون العرص الأول الموجه في ٢-١٦٪ منها فقط. يكون الصداع كليلاً، متوسط الشدة، ليس له مقر خاص. وهذا ما ينطبق على الصداع التوتري (الأولي) أيضاً. ولكن يجزم معظم المرضى (٨٠٪) ممن ألفوا الصداع التوتري قبل إصابتهم بصداع ورمي المنشأ؛ أن ثمة اختلافاً بين هنين النموذجين المتشابهين من الصداع، أما الصداع الصباحي الذي يرافقه القياء والذي يتفاقم بالسعال؛ فلا يصادف إلا حين حدوث فرط ضغط داخل القحف.

قد يكون للصداع صفة نابضة: ولاسيما في الأورام السحائية، فيلتبس الأمر حينتن بالشقيقة. لكن الصداع النابض ورمي المنشأ يختلف عن نظيره في الشقيقة بالأمور التالية:

- من النادر جداً أن تبدأ الشقيقة بعد الأربعين من العمر.
 - لا تحدث أورة في الصداع ورمي المنشأ.
- لا يرافق الصداع غثيان وقياء ما ثم يحدث فرط ضغط داخل القحف أيضاً.
- لا تصادف رهبة للأضواء وللأصوات في صداع الأورام.
 قد تسبب أورام الدماغ الأولية صداعاً حتى إن لم يرافقه فرط ضغط داخل القحف (الجدول ٢١). يصادف الصداع في ٧٠٪ من حالات الأورام الدماغية الأولية؛ في مرحلة ما من سير الداء. ولكنه يكون العرض الأول الموجه في ٢-٢١٪ من الحالات فقط.

وقد تظهر علامات بؤرية أو نوب صبرعية أو كلّها معاً، أو من دون ذلك، بحسب موقع الورم، وإذا ما اعاق الورم جريان س.دش، أو بلغ من الحجم شأناً كبيراً؛ ظهرت دلائل زيادة الضغط داخل القحف أيضاً، فيرافق صداع الأورام حينتنا

١- صداع له صفة واحدة على الأقل مما يلي،
 ويستوفي الشرطين (٣) و(٤) أيضاً:

- ا مترق.
- پ موضع.
- ج أشد صباحاً،
- دّ يتفاقم بالسعال أو الانحناء نحو الأمام.
 - ٢- وجود تنشؤ في الصور الطبية.
- ٣- تزامن حدوث الصداع بالورم، وقد يتعلق هذا بمكان الورم أيصاً.
- الصداع بمدة سبعة أيام من استئصال الورم
 كلياً أو جزئياً، أو بالمالجة بالستيروئيدات القشرية.

الجنول (٢١) معايير التشخيص في صناع الأورام غير الناجم عن فرط الضفط داخل القحف.

القياء، ووذمة حليمتي العصبين البصريين. وتشاهد اثنتان من هنه المظاهر الثلاثة (أي الصداع ± القياء ± وذمة حليمتي العصبين البصريين) في ٣/٣ الحالات. ويتزايد الضغط داخل القحف تظهر علامات موضعة كاذبة أيضاً، كشلل العصب القحفي السادس. وقد يتزحل الدماع المدوث shift فتبدو علامات لأذية مترقية في جذع الدماع لحدوث انفتاق hemiation، وينتهي الأمر بالوفاة.

ج-العساع في النزف تحت العنكبوتية: يشكل النزف تحت العنكبوتية يشكل النزف تحت العنكبوتية: يشكل النزف تحت العنكبوتية الحياة الفضيم: إذ يؤدي إلى الوفاة في ٥٠٪ من الحالات: تاركاً ثلث من يبقى على قيد الحياة مصاباً بإعاقة عصبية أو استعرافية. وتحدث معظم الوفيات في الأسبوعين الأولين من النزف: ولاسبما في الـ ٢٤ ساعة الأولى. إذ يتوفى ٣٥٪ من الرضى في هذه المدة.

يسهل تشخيص الحالات واضحة المعالم؛ فقد يصاب ٥٠٪ من المرضى بصداع منذر مضاجئ شديد من نموذج صداع قصف الرعد thunderclap headache (راجع الجدول ٦). يستمرهذا الصداع المنذرمن ساعة إلى عدة أيام، ويطلق عليه مصطلح "الصداع الخافر" sentinel headache أيضاً. وبعد أيام أو أسابيع (١١ يوماً وسطياً)؛ يحدث نزف غزير، يتجلى بصداع فجائى شديد، يصفه العليل بأنه أول صداع أصبيب به من هذا النوع أو أسوؤه. يكون الصداع شاملاً، أشد في الناحية القنالية، ويرافقه الغثيان والقياء منذ البدء. وقد يصاب برهبة الضوء ويفقد الوعى، وقد يُظهر الفحص السريري منلابة العنق ونقص الوعى وعلامات موضعة عصبية كشلول في الأزواج المحركة للمين؛ أو ضعفاً في أحد شقى البدن. ويبدو الدم في المسافة تحت العنكبوتية في التصوير القطعي المحوسب CT. ويكشف التصوير الوعائي ب computed tomographic angiogram(CTA) مصدر التزف غالباً، أو مكان أم الدم aneurysm، وتحدث المضاعفات في نسبة عالية جداً من المرضى؛ كالتشنج الوعائي المسبب للأعراض (٤٦٪) واستسقاء الرأس (٢٠٪) والنزف اللاحق في .(YY).

ما كل حالات النزف ثحت العنكبوتية نموذجية الشكل بحسب ما سبق ذكره. إذ قد يخفق الوصول إلى التشخيص الصحيح الباكر (ومنه التدبير الملائم) في نسبة كبيرة من المرضى تصل حتى ١٢-٥٠٪، وذلك لثلاثة أسباب:

١- ما كل حالات النزف تحت العنكبوتية نموذجية الشكل.
 ٢- تحدد فائدة التصوير المقطعى المحوسب في تأكيد

التشخيص إذا تأخرت مراجعة الطبيب.

٣- سوء تفسير نتائج بزل س.د. ش.

(١)-قد تحدث الأخطاء في التشخيص السريري ما لم يدقق في القصة المرضية، أو متى كانت المظاهر السريرية للداء من أعراض أو علامات غير جلية، شأن ما يصادف في المسنين. كما قد يتأخر ظهور صلابة العنق عدة ساعات من البدء، فيعزو الطبيب الحالة خطأ إلى صداع مجهول السبب (في ٢٤٪ من الحالات)، أو إلى الشقيقة أو إلى صداع توتري (في ٢١٪)؛ ولاسيما إذا استجاب للملاج بالمسكنات من نوع (في ٢٠٪)؛ ولاسيما إذا استجاب للملاج بالمسكنات من نوع أو إلى التهاب السحايا أو التهاب الدماغ (في ٢٠٪)؛ أو إلى نشبة (٨٪) أو إلى أزمة فرط ضغط شرياني (في ٧٠٪)، وتزداد نسب الإصابة فرط ضغط شرياني (في ٧٠٪)، وتزداد نسب الإصابة

 (۲)- يجب إجراء CT من دون تعزيز للكشف عن النزف تحت العنكبوتية لحساسية sensitivity هذا التصوير العالية (الجدول ۲۲) في المرحلة الباكرة فقط.

(٣)- ينبغي فحص سدش. في كل الحالات المشبه بها، والتي لا تظهر صور CT دماً في المسافة تحت المنكبوتية. ولكن تحدث بعض الأخطاء في تفسير النتائج ما لم يؤخذ ما يلى بالحسبان:

قد يحدث بزل رضي في ٢٠٪ من الحالات، فتظهر
الكريات الحمر في سبدش. ولا يعول كثيراً على طريقة
التناقص في عدد الكريات الحمر في الأنابيب الثلاثة؛
للتفريق بين ما هو رضي المنشأ وما هو سوى ذلك. فالبزل
الرضي قد يحدث حتى في حالات النزف تحت العنكبوتية.
 ثناها الكريات الحمر في سدش مطلقة.

♦ نناحال التكريات الحامار في سادات مطالقه
 الهيموغلوبلين، ومن ثم يتخرب الهيموغلوبلين الطلق

توقیت التصویر بعد بدم النزف	حساسية التصوير
خلال ١٢ ساعة الأولى.	۱۰۰٪ تقریباً.
خلال ۲۴ ساعة الأولى(۱).	// ሳ ዮ
بعد أسيوع (1).	% 0 +
- 44 - 44 44 - 44	

(١) يجب فحص السائل الدماغي الشوكي حين الشك السريري بوجود نزف مع سلبية التصوير.

(٢) النسبة منخفضة لارتشاف النزف.

الجدول (٢٧) حساسية التصوير المقطعي الحوسب للدماغ في كشف النزف تحت المنكبوتية.

بتفاعل إنزيمي؛ ليتشكل منه البيليرويين. ويحدث هذا التفاعل في الجسم فقط لا في الزجاج، ويستغرق تشكله مدة من الزمن قد تصل حتى ١٢ ساعة، ويتشكله يصفر لون السائل الطافي بعد التثفيل. ويستدل من وجوده أن الدم في السائل الشوكي هو مرضي حقا، وليس كله رضي المنشأ. ويتحرى لون السائل عيانيا بعد التثفيل، ويوساطة مقياس الضوء الطيفي spectrophotometer الأكثر دقة أيصاً؛ إذ إن الضوء الطيفي الاختبار تصل حتى ١٠٠٪. وعلى ذلك يظهر اصفرار لون س.د ش بوساطة مقياس الضوء الطيفي بعد ١٢ ساعة من حدوث النزف، ويستمر وجوده في الجسم مدة أسبوعين معده.

يُعدُ التصوير الوعائي المقطعي المحوسب التصوير الوعائي المقطعي المحوسب النزف. (CTA) الوسيلة التشخيصية المثلى للكشف عن سبب النزف. فهو استقصاء دقيق، وغير باضع، وسريع، ويمكن بوساطته الحصول على صور ثلاثية الأبعاد. وتصل حساسيته ٩١٪ لأمهات الدم التي يضوق قطرها ٣ ميليمتر. وحين تكون النتيجة سلبية يركن للتصوير الوعائي للأوعية الأربعة بالقثطار للوصول إلى التشخيص.

وعرف (temporal arteritis) ويعرف giant cell arteritis بالتهاب الشريان ذي الخاليا العرطلة granulomatous قطئمي أيضاً. وهو داء التهابي حبيبي granulomatous قطئمي segmental ومنتشر، يصيب كلاً من الشريان الميني ophthalmic وأغصان الشريان السباتي الظاهر ophthalmic والقدائي superficial temporal والقذائي occipital والوجهي facial والفكي العلوي maxillary) خاصة.

يتظاهر هذا الداء بالصداع في معظم الحالات لا في جميعها كما قد يوحي الاسم ذلك، ويكون الصداع مستمراً، شديداً أحياناً، يشعر به موضعياً، وقد يتخلله وخزات مؤلة. كما قد يتفاقم ليلاً وترافقه حمى، وآلام عضلية أو مغصلية، ويبوسة صباحية ومن دون وجود التهاب مفاصل صريح، وعرج متقطع في الفلك عند المضغ في كثير من الحالات، وقد يحدث عمى مستديم في جانب واحد أو في الجانبين في أي مرحلة لإصابة الشريان العيني؛ بما في ذلك ١٢-١٨ ساعة أو لمس الفروة وقد يتعرج الشريان الصدغي، ويصبح لمسه أو لمس الفروة وحدة يتعرج الشريان الصدغي، ويصبح لمسه أو لمس الفروة وحدة في الدم، كسرعة التثفل وCRP، وسرعة الشعرات الالتهابية في الدم، كسرعة التثفل وCRP، وسرعة الستجابة الداء سريرياً ومخبرياً لجرعات كبيرة من الستيروئيدات.

ما كل الحالات نموذجية حقاً. لذلك وضعت الكلية الأمريكية لأمراض الروماتيزم American College of معايير تشخيصية هي الواردة في الجدول (٢٣). وثمة معايير مختلفة قليلاً لهيئات علمية أخرى.

المالجة: يعالج التهاب الشريان الصدغي غير المسبب الأعراض عينية بالبردنيزولون ١٠-١٠ ملغ يومياً؛ إضافة إلى ٥٧ ملغ من الأسبرين (ما لم يكن ثمة مضاد للاستطباب) مع مثبط مضخة البروتون PPI للحماية من نزف هضمي. ويمكن إجراء خزعة من الشريان في أسبوعين من بدء المالجة حين الرغبة في تأكيد التشخيص بالفحص النسيجي.

أما إذا كانت هناك أعراض بصرية، فيعطى بردنيزولون بمقدار (١) ملغ/كغ/اليوم، ويُعمد للمعالجة الوريدية ب methylprednisolone بوجود ما يندر بفقد بصر وشيك الحدوث في العين الأخرى، كفقد البعير في إحداهما. فاحتمال إصابة العين الأخرى في مدة قصيرة من تأذي الأولى هو ٢٠-٥٠.

تنقص الستيروليدات تدريجياً بمقدار ٥-١٠ ملغ كل أسبوعين حتى الوصول إلى ٢٠ ملغ في اليوم. ومن ثم يكون إنقاص الجرعة ببطء أكبر. ويستدل على حسن الاستجابة من قباس سرعة التثفل. وتستمر المالجة مدة طويلة قد تصل حتى السنة.

تتطلب المعالجة طويفة الأمد بجرعات عالية من الستيونيدات اتخاذ إجراءات اتقائية أخرى:

• تعطى bisphosphonates مع الكلسيوم للحماية من

تخلخل العظام.

- مراقبة ارتفاع سكر الدم وارتفاع الضعط الشرياني.
- الحدر من حدوث أخماج "خفية" تستر الستيروئيدات
 مظاهرها السريرية المهودة.

ثمة دلائل على أن إضافة الـ methotrexate للمعالجة يخفف من مخاطر الجرعات العالية من الستيروئيدات، كما يقلل من حدوث النكس فى أثناء تخفيف الجرعات.

ه- زرق انسناد الزاوية الأولي الناوية الأولي Eprimary angle closure يندر حدوث زرق انسداد الزاوية الأولي قبل الكهولة. ويتظاهر بزيادة مفاجئة بزيادة الضغط الميني، ومنه احمرار العين المؤلم في معظم الحالات. ويغدو البؤبؤ متوسط السعة أو متسعاً: فاقداً لارتكاساته المهودة: وتنقص حدة البصر؛ ويصاب العليل بالغثيان والقياء. وفي بعض الحالات لا تكون المظاهر شديدة. قد يكون الصداع أو ألم العين خفيضاً أو نوبياً episodic، فيئتبس التشخيص. لكن شكاية العليل رؤية هالات ملونة تطوق الأضواء توجه الطبيب

و-فرط الضغط داخل القحف مجهول السبب (أو الأولي)
primary (idiopathic) intracranial hypertension ويعرف بالورم القحفي الكاذب أيضاً. وقد أطلق عليه سابقاً مصطلح فرط الضغط داخل القحف السليم "فرط الضغط داخل القحف السليم" hypertension . وأهملت هذه التسمية الأن الداء ليس سليماً في كل الحالات الذائدة فد يفضي إلى العمى، ويعرف بأنه فرط ضغط داخل القحف دون وجود علة بنيوية مسببة فرط ضغط داخل القحف دون وجود علة بنيوية مسببة كالكتل، أو الاستستاء hydrocephalus أو خشار الجيوب

- يجب أن تستوفي ثلاثة معابير من خمسة؛ مما يلي:
- ١- عمر المُريض ٥٠ عاماً على الأقل، عند بدء الأعراض.
 - ۲- صداع مستجد^(۱)،
 - ٣- شنوذ abnormality الشريان الصدغى^(١).
 - ٤- زيادة سرعة التثفل^(٦).
 - ٥- خزعة شريانية شاذة (٤).
- (١) أي أنه صداع موضَّم، حديث البدء، أو صداع من نموذج يختلف عن صداع أصاب العليل من قبل.
- (٢) إيلام (مضض) الشريان بالجس أو نقص في نبض الشريان الصدغي غير ناجم عن تصلب في الشرابين الرقبية.
- (٣) ارتفاع سرعة التثفل لأكثر من ٥٠ ميليمتر في الساعة الأولى بطريقة Westergren . ويرتفع CRP لأكثر من ٦ ملغ /لتر. وهذا الارتفاع غير ناجم عن التهاب في الفاصل أو عن خباثة.
- (٤) تؤخد من مكان مناسب من الشريان الصدغي. وقد تفيد الاستعانة بالتصوير الصدوي (تخطيط الصدى) echography للشريان في تحديد موقع أخذ الخزعة. ويظهر فيها ارتشاح التهابي إما بخلايا وحيدة النوى: وإما بالتهاب حبيبي granulomatous inflammation، مع وجود خلايا عرطلة متمددة النوى multinucleated giant cells.

الجدول (٣٢) المايير التشخيصية لالتهاب الشريان الصدغي.

الوريدية، يستدل عليها بالتصوير الطبي.

تصاب به الإناث أكثر من الذكور بنسية ٩: ١؛ ولكن الذكور هم الأكثر عرضة للإصابة بالعمى. يتظاهر الداء في سني الإخصاب؛ ولاسيما لدى البدينات منهن، أو في أثناء الحمل. يشتكي العليل صداعاً حديث العهد يبدأ قبل أسابيع أو أشهر من الراجعة. والصداع معمم، كليل، مستمر، أشد في الصباح. ويتفاقم بمناورة فالسالفا Valsalva maneuver التي تزيد كثيراً من ارتفاع الضغمك داخل القحف، شأن ما يحدث في أثناء السعال والعطاس والتفوط. وقد يكون الصداع خفيف الشدة في بعض الحالات، فلا يراجع العليل الطبيب إلى أن يتأذي البصر. ويستدل على التشخيص الصحيح من وجود وذمة حليمة العصب البصري في الجانبين مع غياب علامات توضع عصبي بالفحص السريري، وتبقى حدة البصر سوية في بادئ الأمر، كما تتسع رقعة البقعة العمياء blind spot. وبتقدم الداء تتناقص سعة الباحة البصرية المحيطية، وتزداد سعة البقعة العمياء. وتفيد مراقبة هذه التغيرات في متابعة تطور الحالة وانتقاء التدبير الأنسب لها.

قد يشكو العليل تشوش البصر أو الشفع لتأذي العصب القحفي السادس في جانب واحد أو في الجانبين. كما قد يشتكي تعتماً بصرياً عابراً transient obscuration of vision أو حين النهوض السريع: لتغيير حين الانحناء نحو الأمام أو حين النهوض السريع: لتغيير مفاجئ في الضغط داخل العين وبوجود ضغط شديد ضمن غمد العصب البصري. وفي نهاية المطاف تتأثر رؤية الألوان وحدة الرؤية المركزية (إضافة إلى تناقص الباحة البصرية المحيطية)، ويضمر العصب البصري، فيحدث عمى لاعكوس المحيطية)، ومن الأعراض الأخرى التي قد تصادف في عذا الداء: الطنين النابض أحياناً. في الجدول (٢٤) معايير

داندي Dandy المدّلة، التي يجب أن تستوفى كلها، لوضع التشخيص الصحيح لفرط الضغط داخل القحف الأولي. والانسمام تحت الحاد بأحادي أكسيد الكريون subacute carbon monoxide poisoning:

هو سبب نادر للصداع، ينجم عن استنشاق كميات قليلة من CO عدة ساعات. ينشأ CO من احتراق المواد العضوية احتراقاً ناقصاً. ويتظاهر بالصداع المعمم، وبإحساس بخفة الرأس، والدوام والكآبة والتخليط النهني مع أهلاس (هلوسات) وإخالات (وريما كان هذا الانسمام هو أحد تفاسير رؤية الأشباح أو سماع أصوات غريبة في أماكن يعتقد أنها "مسكونة")، واضطراب الناكرة والغتبان والقياء. وتبدو الألوان باهتة، وقد يحدث الشفع، وتتفاقم الأعراض القلبية الوعائية والتنفسية أيضاً. ولا يشاهد اللون الكرزي للجلد في الانسمام تحت الحاد؛ إذ يعتمد ظهوره على تركيز هذا الغاز السام في الهواء المستنشق، وكثيراً ما يلتبس تشخيص هذه الحالات – التي قد تضني إلى الموت – ما ثم يخطر هذا التشخيص في الذهن.

خ- الصداع التلوي لبعض العلل الأخرى من داخل القحف؛ وهي كثيرة، سيُكتفى بذكر الأكثر شيوعاً منها:

(١)- الصداع تلو رض الرأس أو العنق أو الاثنين معاً: يصادف الصداع الحاد أو المزمن تلو الرضوض متوسطة الشدة أو الشديدة للرأس أو للعنق أو لكليهما معاً،. وتتشابه معايير التشخيص في النموذجين الحاد أو المزمن، ويختلفان في مدة الصداع فقط (الجدولان ٢٥ و٢٢)، فالمدة الملازم انتضاؤها ليعد العداع مزمناً هي ثلاثة أشهر.

قد ترافق هذا الشموذج من الصداع أعراض أخرى: كاضطراب الذاكرة، وعدم الصفاء الذهلي، ونقص القدرة على

١- يجب أن يكون العليل بحالة استفاقة كاملة awake ويقظاً (١)

٣- وجود أعراض فرمة الضغط داخل القحف، مع غياب علامات توضع عصبي localizing signs، باستثناء شلل
 العصب المبني(١٠) abducens (السادس القحفي).

٣- التَّصوير الطبي سوي^(٢)، ومن دون وجود خثار في الجيوب الوريدية يسبب الحالة.

٤- ضغط السائل الدماغي الشوكي القطني يفوق ٣٥ سم ماء، مع سلامة السائل كيميائياً وخلوياً.

٥- لا يوجد سبب آخر يعلل فرط الضغط داخل القحف.

⁽١) إذ يحول نقص الوعي دون التقبيم الكامل للحالة.

⁽٢) قد تكون أدية هذا العصب علامة توضع كاذبة في فرط الضفط داخل القحف: بصرف الثظر عن السبس.

⁽٣) أي لا يكشف عن افة بنيوية: باستثناء "سرج تركي فارغ" بصور الرئين الغنطيسي للدماغ، قد يشاهد سرج تركي فارع في فرط الضغط داخل القحف الأزمن.

الجدول (٢٤) معايير Dandy المدلة لتشخيص قرمة الضفط داخل القحف الأولى.

- ١- ليس للصداع صفات مميزة، لكنه يستوفي العيارين (٣) و(٤) معاً.
 - ٢- وجود سيرة لرض الرأس ترافقه واحدة مما يلى:
 - أ فقد وعي لأكثر من ٣٠ دقيقة.
- ب شدة نقص الوعي بعد الرض: أقل من ١٣ درجة بحسب سلم غلاسكو Glasgow coma scale.
 - ح مدة النساوة تلو الرض: أكثر من ٤٨ ساعة.
- . وجود افة رضية المُنشأ بالصور كالورم الدموي الدماغي cerebral haematoma: النزف في الدماغ أو في المسافة تحت العنكبوتية: تكدم دماغي brain contusion أو كسر جمجمة أو كلاهما.
 - ٣- بدء الصداع خلال سبعة أيام من الرض أو بعد استعادة الوعي.
 - إ- مدة الصداع (النتقاء معيار واحد مما يلي):
 - أ زال الصداع بعد ثلاثة أشهر من الرض.
 - ب ما زال الصداع موجوداً لعدم انقضاء ثلاثة أشهر على الرض.

الجدول (٧٠) الصداع الحاد تلو الرضوض المتوسطة الشدة أو الشديدة.

- أ. ليس للصداع صفات مميزة، لكنه يستوفى الميارين (٣) و(١) كليهما،
 - ب. وجود سيرة لرض الرأس ترافقه واحدة مما يلى:
 - ١- فقد وعي لأكثر من ٣٠ دقيقة.
- ٢- شدة نقص الوعى بعد الرض: أقل من ١٣ درجة بحسب سلم غلاسكو.
 - ٣- مدة النساوة تلو الرض: أكثر من ٤٨ ساعة.
- 4- وجود آفة رضية المنشأ. بالصور ورم دموي دماغي: نزف في الدماغ أو في السافة تحت المنكبوتية؛ تكدم دماغي أو كسر جمجمة أو كلاهما.
 - ج. بدأ الصداع خلال سبعة أيام من الرض أو بعد استعادة الوعي.
 - د. استمر الصداع مدة تزيد على ثلاثة أشهر تلو الرض.

الجدول (٢٦) الصداع المزمن تلو الرضوض المتوسطة الشدة أو الشديدة.

التركيز والتفكير والتخطيط، وحدوث دوام أو دوار الوضعة المعيطي السليم؛ وعدم تحمل الضوضاء والأنوار الباهرة والكحول. وتُفاقم العواملُ النفسانية من شدة الأعراض، وتطيل أمدها. يعالج هذا الصداع أعراضياً. كما قد يستجيب للمعالجة الاتقائية للشقيقة أحياناً.

- hydrocephalus الصباع الناجم عن استسقاء الرأس increased intracrantal (مع زيادة الضغط داخل القحف (pressure) تتظاهر أدواء زيادة الضغط داخل القحف بالمعداع، ولها نموذجان:
- فرط الضغط القحفي مجهول السبب الأولي الذي سبق
 دكره. ومعايير تشخيصه ظاهرة في الجدول (٢٤).
- فرط الضغط داخل القحف الناجم عن تنشؤ أو عن استسقاء الرأس الحاد أو الحاد على خلفية مزمنة؛ في الجدول (٢٧) معايير التشخيص للصداع في هذه الحالات. وتجدر الإشارة إلى أن الصداع لا يصادف في الاستسقاء سوي الضغط normal pressure hydrocephalus. وتتظاهر

هذه الحالات باضطراب المشية، وعدم السيطرة على المثالثة (ومنه تعدد البيلات أو السلس البولي أو كلاهما)، وتغير في الشخصية والاستعراف الذي يفضي إلى العتاهة.

(٣)- صداع نقص الضغط داخل القحف؛ يصادف هذا النموذج من الصداع تلو بزل سدش؛ أو لتسرب هذا السائل خارج الحيز تحت المنكبوتية subarachnoid space، إما تلقائياً وإما تلو الجراحة أو الرض، ويتظاهر بصداع انتصابي orthostatic headache. ويرافق الصداع واحد أو أكثر من الأعراض التالية؛ الغثيان، القياء، الشفع الأفقي، الدوار أو ترجرج المشية unsteady gait، فير السمع، ألم العنق أو صلابة المنتق أو كلاهما، الألم بين لوحي الكتمين، نقص في المجال البصري. وقد يكون الصداع متواصلاً لا يتأثر بتغير الوضعة أحياناً، إما منذ بداية الشكوى؛ وإما في مرحلة لاحقة.

يبدأ الصداع فجأة. فيشبه صداع قصف الرعد؛ ولا سيما في حالات تمزق الأم الجافية التلقائي. وقد يكون البدء خلسياً أحياناً. ويؤكد التشخيص بقياس ضغط السائل صداع منتشر غير نابض، يُصحب بعرض واحد على الأقل من (١-٣)، ويستوفي المعيارين (٣) و(٤) أيضاً.

أ- يرافقه غثيان أو قياء أو كالاهما.

ب- يزداد بالجهد الجسماني وبالحركات التي تفاقم الضغط داخل القحف كالسعال والعطاس والتغوط (مناورة فالسالفا Valsalva).

ج- قد يتخذ شكلاً انتيابياً.

٣- كتلة داخل القحف (بما فيها الكيسة الغروانية colloid cyst في البطين الثالث)، تظهر في صور CT أو MRI، تسد مجرى سدش، وتسبب استسقاء الرأس.

٣- ترتبط الشكوي من حدوث الصداع مع ظهور الاستسقاء، أو أن الصداع يتفاقم بحدوث هذا الاستسقاء. (١)

٤- يتحسن الصداع بمدة سبعة أيام من الاستنصال الكامل أو الجزئي للورم.

(١) قد يعاني المريض منذ سنوات صداعاً أوثياً ما، ثم يأتي الصداع الجديد؛ ليغير من نمط صداعه المعهود أو من شدته.

الجدول (٢٧) ممايير التشخيص في صداع زيادة الضفط داخل القحف لوجود تنشؤ أو استسقاء الرأس أو كليهما.

الشوكي القطني، فيكون أقل من ٦ سم ماء. وقد لا يسيل س.دش عند البزل للانخفاض الشديد في ضغطه. وهذا ما يطلق عليه "البزل الجاف" dry tap.

تُظهر صور الرئين المفتطيسي للدماغ المعززة contrast تُظهر صور الرئين المفتطيسي للدماغ المعززة enhanced rands السحايا الجافية الدماغية أو الشوكية أو كليهما، مع دلائل "لتدلي الدماغ" الدماغ البنى في الحضرة وهبوط اللوزتين المخيخيتين، و"ازدحام البنى في الحضرة الخلفية" crowding of the posterior fossa، أو من دون ذلك.

تشفى معظم الحالات تلقائياً بالاستلقاء في الفراش مع تناول المسكنات. وقد تحتاج القلة من المرضى إلى إصلاح الانتقاب بـ "لصوق دم خارج الجافية" epidural blood patch. وقد يُعمد إلى العلاج الجراحي نادراً: إذا أمكن تحديد مكان التمزق، وأخفقت المعالجات الأخرى.

 (٤)- الصداع في العلل الوعائية الدماغية: قد يصادف الصداع في كثير من العلل الوعائية الدماغية:

- النزف ثحت العنكبوتية: وسبق البحث فيه.
 - النزف تحت الجافية.
 - النزف ضمن لحمة الدماغ parenchyma.
 - الأحتشاء،
 - نوب نقص التروية الدماغية أحياناً.
 - تسلخ الشريان السباتي أو الفقاري.
- بعض نماذج التهاب الشرايين: وسبق البحث فيها.

(٥)-الصداع في الملل خارج القحف (غير عصبية المنشأ): وهي كثيرة تشملها اختصاصات أخرى، سبق ذكرها، ولا مجال للتفصيل فيها، ويكتفى بالتنويه بها في الجدولين (٢٩) و (٣٠).

ومن الأمور المثيرة للجدل شأن فرط الضغط الشرياني

في الصنداع. ففرط الضفط الشرياني المزمن هو داء لا عرضي غالباً إلى أن يسبب مضاعفات؛ لقدرة الشرايين على التنظيم الناتي autoregulation والتكييف. ولكن يزداد حدوث الصداع التوتري عند معرفة العليل بأنه مصاب بارتفاع الضغط.

أما فرط الضغط الشرياني النوبي، كما في أورام القواتم pheochromocytoma : فقد يسبب صداعاً نوبياً : لما يسببه من نوب مفاجئة يرتفع فيها الضغط الشرياني أرتفاعاً كبيراً يفوق مقدرة الشرايين على التنظيم الذاتي. في حين يسبب فرط الضغط الخبيث malignant hypertension صداع فرط الضغط داخل القحف raised intracranial pressure سابق الذكر.

ثانياً– ألم الوجه facial pain:

هو الألم الذي يشعربه في الباحة المتدة من أعلى الجبهة إلى النقن، ومن أذن إلى أخرى. له أسباب كثيرة، فقد ينجم عن علل موضعية في النسج، كما سبق ذكرها (الجدول ٢٩)؛ أو أنه قد يكون عصبي المنشأ أولياً أو تلوياً؛ حاداً أو مزمناً؛ كليلاً ومثابراً قصير الأمد، كليلاً ومثابراً قصير الأمد، يعاود في فترات منتظمة، في التوقيت ذاته، أو غير ذلك؛ فصلياً seasonal أو غير فصلي، ومن كل هذا وذاك، تكمن أهمية المقاربة المنهجية.

يعتمد التشخيص السديد وانتقاء التدبير الأنسب على تقييم جيد للسيرة المرضية خاصة: وللفحص السريري أيضاً. تكون الأولية للمقاربة الإسعافية في حالات الألم الحاد في الوجه؛ إجراء الحد الأدنى من الاستقصاءات الضرورية وتطبيق ما يلزم من تدخلات علاجية للحؤول دون تفاقم الحالة. في حين تكون الأولية في الحالات المزمنة إجراء كل ما يلزم من دراسة متأنية للوصول إلى التشخيص وتقييم شدتها.

المرض متفاقم في > وينيه اعراض فرط الضغط داخل القحف القابل الخاب القابل الخاب	المالجة	المشهد السريري	مدة الشكوي	نموذج الصنداع
المعافية العابرة ومرتبط ومرتبط وي العين وحولها وفي الصدغ في المعنو وحولها وفي المعنو في المعنو وحولها وفي المعنو في المعنو وحوله المعافية التدافية . • قد يسبق الصداغ فوية التشافية . • قد يستمر دقائق . • المعافية . • حدا البدء . • حدا المعافية . • حدا البدء . • حدا البدة . • حدا البدء . • المدا على المدا المدا . • المدا على المدا البدء . • المدا المدا المدا . • المدا المدا . • المدا المدا . • المدا المدا . • المدا المدا ا	كانت ثخانته > اسم، أو دفع الخط الناصف للجانب القابل	lateralized: قد يشمل النزف الجانبين. • يليه أعراض فرط الضغط داخل القحف: تقهقر ذهني؛ وتخليما واضطراب الداكرة ؛ ويلادة : ونوام lethargy. • علامات هرمية خفيفة في الجانبين غالباً.	متفاقم في > ٩٠٪ من	النزف تحت الجافية المزمن
النزوف في احتشاء الخ الخيخ النزوف في سمك الدماغ . ماغ والنزف في احتشاء الخ المعداع في المرحلة الحدادة من الأخرى للنوية . الأخرى للنوية . الله في السيان الله الله الله الله الله الله الله ال	الصفيحات. • مضاد التخثر في الرجفان الأذيني أو بوجود مصدر قلبي مطلق للصمات. • الجراحة في بعض علل	 يشبه الشقيقة: نابض، خفيف أو متوسط الشدة. قد يتوضع في العين وحولها وفي الصدخ، في الجانب الموافق أو المقابل للمظاهر الأخرى: أو أنه قد يشمل الجانبين: من الأمام أو من الخلف. قد يشخص خطأ أنه شقيقة، لكنه يختلف عنها: بحدوثه لأول مرة بعد سن الـ ٠٠ (يندر ذلك في الشقيقة)، مع وجود عوامل الخطورة الوعائية. لا تسبقه أورة. لا برافقه غنيان أو قياء ولا رهبة للنور وللضوضاء. قد تسمع نفخة في العنق ولاسيما في أثناء 	ومرتبط بالظاهر الأخرى للنوبة، غالباً. قد يسبق الصداع نوبة حقائق. فقد يستمر الصداع بعدها	نوب نقص الترويية الدماغية العابرة transient ischemic (ATIA) في الدوران الدماغي: الأمامي أو الخلفي.
internal في الكهول الأخرى للشريان السباتي ؛ أو بساعات (ه. 18 أو بساعات أو بساعات أو بساعات أو الناحية المساع في الناحية الأمامية من الرأس في ١٠٠٪ من حالات التسلخ المرض الأول السباتي، ويكون خلفياً في ١٠٠٪ من حالات التسلخ في نصف المناع متواصلاً أو نابضاً. - قد يكون الصداع ألم في الرقبة ولاسيما في السباتي وثلث التسلخ الفقاري.	 جراحي أحيأناً؛ ولاسيما في احتشاء المخ أو المخيخ أكذي تسبب استسقاء 	النزوف في سمك الدماغ. • يصادف الصداع في المرحلة الحادة من الاحتشاءات: ولاسيما بوجود سوابق للشقيقة: الضغط الشرياني السوي عند الدخول: احتشاءات المخيخ (وليس في احتشاء جدع الدماغ الصرف).	ومرتبط بالمظاهر الأخرى للنوية، غالباً. • قد يسبق الصداع نوية TIA بـ ۱۰ دقائق. • قد يستمر الصداع بعدها	النشبات (السكتات) stroke (احتشاء الدماغ والنزف في سمك الدماغ.
حالات التسلخ ♦ في ١٠٪ يكون الألم موضعاً في العين أو الأذن أو الفقاري. الموجه وحدها. ♦ يستمر الألم ٢٧ ساعة تقريباً. وقد يصبح مزمناً (لأشهر أو لسنوات) نادرا. الجدول (٢٨) بعض نماذج الصداع في العلل الوعالية.	● مضاد التخثر	الأخرى للشريان السبائي ؛ أو بساعات (ه. 18 الشعريان الفقاري. ساعة وسطياً) للشريان الفقاري. الشعر بالصداع في الجانب الموافق وفي الناحية الأمامية من الرأس في ٢٠٪ من حالات التسلخ السباتي، ويكون خلفياً في ٨٠٪ من حالات التسلخ – قد يكون الصداع متواصلاً أو نابضاً. – قد يرافق الصداع ألم في الرقبة ولاسيما في التسلخ الفقاري. • في ١٠٪ يكون الألم موضعاً في المين أو الأذن أو الوجه وحدها. • في ستمر الألم ٢٧ ساعة تقريباً. وقد يصبح مزمناً (لأشهر أو لسنوات) نادرا.	في الكهول يصادف الصداع في ثلثي الحالات. لكون الصداع في المرض الأول في نصف حالات التسلخ حالات التسلخ حالات التسلخ الفقاري.	تسلخ الشريان السباتي internal carotid الشريان الفقاري

- الزرق glaucoma.
- الإجهاد العيني eyestrain (كأدواء سوء الانكسار مثلاً).
 - التهاب القرّحية iritis.
 - سنية المنشأ.
 - التهاب الجيوب⁽¹⁾.
 - التهاب الأدن الخارجية.
 - التهاب الأدن الوسطي.
 - اعتلال الفصل الفكي الصدغي^(۱).
 - أدواء الأجزاء العلوية من العمود الرقبي(").
 - ورم القوائم pheochromocytoma).
 - أدواء جهازية، كصداع الحميات على سبيل المثال.
- علاجية المنشأ iatrogenic كالأدوية، على سبيل المثال^(٩).
- (١) يرافق التهاب الجيوب الحاد المسبب للصداع التهاب الأنف. لذلك فالتسمية الأكثر دقة هي التهاب الأنف والجهوب rhinosinusitis. وثمة من يعتقد أن "التهاب الجيوب الغزمن" لا يسبب الصداع باستثناء التهاب الجيب الوقدي.
 - (٢) يتفاقم الأثم بالمضغ.
 - (٣) قد ينتشر نحو مقدم الرأس أو إلى المين، عن طريق نواة المصب القحضي الخامس الشوكية النازلة.
 - (٤) وتسبب فرط ضفط شرياني نوبي مع صداع.
 - (٥) انظر الجدول ٣٠.

الجدول (٢٩) أسباب الصداع غير عصبية النشأ.

- ١- أدوية تحرض نوب الشقيقة:
 - الأدوية المضادة للريو.
- الأدوية المنبهة كالعقاقير الكابئة للشهية.
- حبوب منع الحمل والمقاقير الهرمونية الأخرى.
 - موسعات الأوعية النتراتية.
 - ٧- أدوية تسبب صداعاً كليلاً مستمراً:
 - الإفراط الدوائي للمسكنات.
 - أدوية أخرى كالـ carbamazepin.

الجدول (٣٠) بعض الأدوية الشائعة السببة للصداع.

مقاربة ألم الوجه: الجدول (٣١).

تقوم مقارية الألم على تقييم السيرة المرضية والفحص السريري والتشخيص التفريقي، مع الانتباه لما يلي:

 السيرة الخرضية: وينتبه لصفة الألم ومواقيته خاصة (الجدول ٣٢).

ومن الشائع في الممارسة أن يعزى خطأ كثير من حالات الصداع أو ألم الوجه إلى التغيرات في الجيوب الوجهية والتي قد يُكشف عنها في صور الرئين المغنطيسي للدماغ أو في التصوير المقطعي، دون التروي والربط بينها وبين الأعراض التي يشتكيها العليل؛ إذ كثيراً ما تكون هذه التغيرات غير ذات شأن مرضى، أو لا علاقة لها بموضوع شكاية الريض.

في الجدول (٣٣) عرض لمواقع الأثم في أذيات الجيوب.

أما الخطوة الثانية فهي الفحص السريري، لحصر

التشخيص التفريقي في عدد أقل من الاحتمالات (الشكل ١) الخطوة الثالثة هي في تحديد التشخيص بالنظر إلى المشهد السريري بكامله، شأن الحال في تشخيص آلام الوجه

> الانتيابية (الجدول ٩)؛ على سبيل المثال. ثمة نموذجان شائمان من ألم الوجه:

۱- الم المصب ثارثي التوالم trigeminal neuralgia:

ويعرف بالعرة المؤلمة tic douloureux أيضاً. وهو ألم في الوجه، يصيب الكهول والشيوخ من الجنسين: أي إنه يبدأ بعد الخمسين غالباً. وهو أكثر مشاهدة في النساء منه في النكور بنسبة الضعف تقريباً. له نموذجان: غامض السبب cryptogenic

لا يمرف الإمراض في هذا الداء، هناك نظريتان: الأولى منهما هي انضغاط العصب ضمن القحف بوعاء عند مروره إلى جذع الدماغ؛ والثانية هي تأذي العصب بخمج مزمن بفيروس الهريس البسيط.

يتصف أثم العصب ثلاثي التواثم بما يلي:

أ- ألم شديد جداً، قصير الأمد؛ نوبي ومعاود؛ يشبهه المريض بطعنات متلاحقة برمح (وهذا ما يدعى بالألم

۱- صنداع أولى لأعنقودي(۱ non-cluster:

- i- الصداع التوتري (T): في الجبهة في الجانبين.
- ب- الشقيقة (٦): في جانب واحد من الجبهة أو في شق الوجه أحياناً.
 - r- المتلازمات المنقودية (١) cluster syndromes:
 - أ الصداع المنقودي(*) cluster headache.
 - ب صداع شق القحف الانتيابي (١) paroxysmal hemicrania.
 - ج- متلازمة صنقط (^(۱) SUNCT.

rcranial neuralgias إلام الأعصاب القحفية.

- أ- ألم العصب ثلاثي التوائم (^) trigeminal neuralgias.
- ب أثم العصب اللسائي البلعومي (١٠) glossopharyngcal neuralgia.
- ج ألم العقدة الركبية (") geniculate neuralgia، ويدعى ألم العصب التوسط nervous intermedius neuralgia أيضاً.
 - ة- ألم وجهى مركزي المنشأ.
 - ه- الم وجهيّ لا نموذجي (١١) atypical facial pain.
 - (١) يستمر هذا النمط ساهات تتجاوز الأربع،
 - (٢) قد يكون قدَائياً، وينتشر نحو الجبين، أو جبهياً، أو قد يشمر به في الصدغين،
 - (٣) يستمر صداع الشقيقة من أربع ساعات إلى ٧٢ ساعة، ما لم يعالج (راجع الجدولين ١٠ و ١٥).
- (٤) هي قصيرة الأمد، مقارنة بالنموذجين الرئيسيين سابقي الذكر (انظر الجدول ٧). فقد تستمر من ثوانٍ في متلازمة صنقط حتى الساعتين في الصداع العنقودي. كما ترافقها مظاهر عصبية مستقلة مستقلة autonomic features جلية ليضاً. ولهنا دعيت هذه الجموعة من الحالات أوجاع (العصب) ثلاثي التوائم الاستقلالية trigeminal autonomic cephalgias. وقد تستقر في الحجاج أيضاً (الجدول ٩).
 - (٥) وقد يُصيب الحجاج (الجدول ٩).
 - (1) يستمر الألم Y-41 دقيقة (الجدول P).
 - (٧) منتقط هو مصطلع معرب للمصطلع الإنكليزي الأوائلي للفظة SUNCT من:
 - Short-lasting unilateral neuralgiform headache attacks with conjunctival injection and tearing (SUNCT).
 - (٨) انظر المأن للتفاصيل.
- (٩) ألم شديد نوبي، رامح أو واخرَ، أو يشبه الصمقات الكهريائية، يشعر به عميقاً في البلعوم في جانب واحد، قريباً من اللوزة، وقد ينتشر إلى عمق الأذن. ويحرض بالضغ أو البلع. وقد يرافق النوبة بطم القلب، قد تؤدي إلى الغشي في أثناء البلع.
- (١٠) هو الم شديد متواصل (لا نوبي) غالباً، يشمر به عميقاً في الأنن، ينتشر في مجرى السمع الظاهر، والصيوان، والخشاء أو العين وحولها. يُذكر أن من الأسباب النادرة لألم الأنن عصبي المنشأ: الآلم الحول (الرجيع) referted pain من الأحشاء بوساطة العصب القحفي:العاشر
 - (١١) أي الذي لا تنطبق عليه صفات النماذج الأخرى لألام الوجه. ويشتبه في أن يكون نفساني المنشأ.

الجدول (٣١) أسباب ألم الوجه عصبية المنشأ.

الرامح) أو بوميض البرق أو بصعقات كهريائية. يُشعر به في البقعة ذاتها دائماً من شق الوجه عينه، في التوزع الحسي لأحد أغصان العصب ثلاثي التواثم: الغصن الفكي السفلي المفلي المعلوب mandibular branch وفي ١٤٪ من الحالات) أو في الغصن المني الفكي العلوي ophthalmic division (في ١٤٪)، أو الغصن الميني ophthalmic division (في ٣٪). وقد يشعر بالألم في توزع أكثر من غصن واحد، ليشمل الغصن الفكي العلوي مع الغصن الفكي العلوي مع الغصن الثلاثة الغصن الأعصان الثلاثة (١٥٪)؛ أو في الأعصان الثلاثة (١٥٪)؛ أو في الأعصان الثلاثة وقد يبيدا الألم في بقعة محددة في الشفة أو اللثة أو الخد أو الذقن، ثم يسري كالبرق في التوزع المذكور. وقد يشخص الألم خطأ بأنه ناجم عن علة موضعية في الأضراس على

سبيل المثال. فيُقلع الواحد ثلو الآخر من دون جدوى. ويكون الألم من الشدة حتى يستصرخ المريض، فتتلوى أسارير وجهه، ومن هنا جاءث تسمية الداء بالعرة المؤلمة.

تأتي النوب متباعدة أول الأمر، وتستمر الهجمة أياماً. ثم يهجع الداء عدة أشهر قبل أن تبدأ هجمة أخرى، وبمرور الزمن: تكثر النوب في كل هجمة، وتتقارب فيما بينها لتتباعد الهدأت وتقصر مدتها. ومن ثم تصبح الهجمات دائمة، تغيب في أثناء النوم ما ثم يلامس وجه المريض الوسادة.

به يثار الألم بلمس بقع محددة في الوجه، تعرف بالا "مناطق المثيرة" trigger zones، كحدوثه في أثناء غسل الوجه، أو حلاقة النقن أو المضغ، أو عند تنظيف الأسنان بالفرشاة، أو حتى بملامسة النسيم للوجه، لذلك، يعد ألم العصب

صيفات الألم character

- خفيف الشدة وكليل mild & dull. ويشاهد في:
 - الصداء التوتري.
- ♦ خلل الفصل الفكي الصدغي temporomandibular.
 dysfunction
- ألم سوء الانكسار، والحول المكتسب (= الاحولال التلوي heterophona).
 - ألم مبرّح ولا يحتمل، ويشاهد في:
 - الألم العنقودي.
 - الزرق.
 - خمج الأسنان.
- انفجاري explosive؛ ألم رامع أو برقي أو كالصعق
 - الكهربائي. ويشاهد في: • الم العصب neuralgia (محيطي المشأ).
- خلل حسي مازعج (dysesthesia (۱) والم التماس^(۲) allodynia ويشاهد في:
- الأذيات الجزئية البنيوية لأغصان العصب الخامس orofacial (") يعرف بخلل الحس الضموي الوجهي dysesthesia
 أو خلل ثلاثي التوالم الحسي المزعج أيضاً.
 - ألم عصبي مركزي المنشأ⁽¹⁾.

- مواقيت الأثم temporal profile
- وجِيزَ جِداً (ثوانِ أو أقل من ثانية واحدة). ويشاهد في:
 - ألم الأعصاب neuralgias.
- الصداع الطاعن مجهول السبب Idiopathic stabbing الطاعن مجهول السبب headache
 - وجيز (دقائق)، ويشاهد في:
- متلازمة صنقط SUNCT ومدة النوبة فيها أقل منها في صداع شق القحف النوبي؛ ومدتها في الأخير أقصر منها في الصداع العنقودي (وقد تكون سورات الصداع العنقودي موسمية أيضاً).
 - ألم الأسنان.
 - قصير الأمد (ساعات)، ويشاهد في:
 - الشقيقة^(*).
 - الزرق.
 - ألم الأستان.
 - طويل المدة (أيام)، ويشاهد في:
 - الشقيقة⁽¹⁾.
 - أدواء الأنف والأذن والحنجرة^(١).
 - أدواء المين
 - متواصل (أسابيع أو أكثر)، ويشاهد في:
- خلل ثلاثي التوائم الحسى(٢) trigeminal dysesthesias.
 - صداع ثوتري.
 - خلل الفصل الفكي الصدغي(۱).
 - (١) بالنداوة أو بالحكة أو بصعفة كهربائية أو بالتوخز (= pins and needles tingling): على سبيل الثال.
 - (٢) ألم التماس: ألم يثار بالملامسة التي لا تثير أمّاً في حالة الصحة.
- (٣) هي إحساسات شاذة مزعجة، تلقانية ومثابرة، يرافقها نقص الحس في البقمة المؤوفة مع فرط حس مؤلم لما يشمر به. وتنجم عن أذية جزئية بنيوية في الممب (كرض المصب أو التهايه، شأن الحال في داء النطقة، على سبيل المثال).
 - (٤) وينجم عن إصابة الألباف المركزية الناقلة لحس الألم في الجملة المصبية المركزية.
- (•) يرافق الشقيقة واحد أو أكثر مما يلي: الفثيان أو القياء، رهبة الأصوات أو الضجيج أو الروائح. ويستمر الصداع أكثر من ٤ ساعات ما لم يعالج.
 - (٦) انظر الجدول (٣٣) لألم التهاب الأنف والجيوب الأنفية.
- (٧) تصاب به الإناث بين ٢٠-٥٠ سنة من الممر. ويؤدي إلى مجموعة من الأعراض، كالم الوجه أمام الفصل الضكي الصدغي، وصداع صدفي صباحي خاصة، ومضض عضل المضع، وملقطقة الفصل عند المضغ، وخشخشة عند فتح الفم وغلقه. وقد يشتكي بعضهم طنيئاً، والماً خفيفاً في الأذن، صباحياً خاصة.

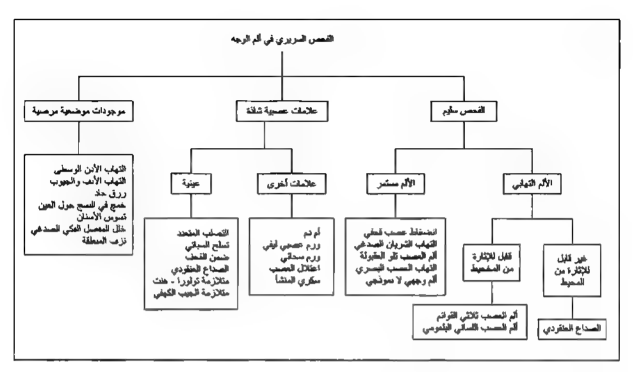
الجدول (٣٢) مؤشرات تشخيصية في ألم الوجه.

ثلاثي التوائم أحد نماذج ألم اللمس allodynia.

ج- يكون الشحيص السرييري سويا؛ إلا في الحالات الأعراضية.

التشخيص التفريقي؛ ويتجه نحو ما يلى:

التأكد من عدم وجود خراج قمي apical abscess في الأضراس: بإجراء تصوير شعاعي مناسب للأسنان والفكين.
 تحري آفة بنيوية مسببة للنموذج الأعراضي لتلك الحالة. ويستدل عليها من نقص الحس في الوجه أو من



الشكل (١) مخطط الجريات flow chart في الفحص السريري لحصر التشخيص التفريقي.

تأذي الأزواج القحفية الأخرى، كضعف المنعكس القرني أو غيابه على سبيل المثال أو شلل العصب السادس، ويجرى تصوير الدماغ بالرئين المغنطيسي للكشف عن هذه الحالات، كالتصلب المتعدد، وتعرج الشريان المخيخي السفلي cerebellar artery، وورم في الزاوية الجسرية المخيخية كورم العصب السمعي acoustic neuroma.

المعالجة: تعالج الحالات دوائياً، ثم جراحياً عند فشل المعالجة المحافظة. يسيطر على الألم بالمقاقير التي تثبت كمون الخشاء الخلوي للأعصاب. ولعل أنجمها هو الكاريامازيين baclofen بمفرده ومع baclofen؛ إن لزم. ويُعمد إلى الجراحة عند فقد السيطرة الفعالة على الألم؛ فيحقن العصب بالكحول، أو تُحل عقدة ثلاثي التوائم عبر الجلد بالنبنبات الكهرومة تطيسية radiofrequency trigeminal gangliolysis.

الإجراءان من الألم؛ إلا أنهما قد يسببان خدراً مؤلماً anaesthesia dolorosa . ويفيد حج القحف خلف الخشاء ويفيد عج القحف الوعالي على retromastoid craniotomy في إزالة الضغط الوعالي على العصب؛ إن وجد.

٢- الألم الوجهي اللائموذجي atypical facial pain:

يصاب به الراشدون من كل الأعمار. فيُشعر بوجع كليل مستمر، واسع الانتشار، ولا صفة مميزة له؛ فقد يصيب شق الرأس بأكمله أو الشقين معاً، كما قد ينتشر إلى العنق، وقد يستمر سنوات.

تشخص هذه الحالات بعد استبعاد الأسباب الأخرى للألم المستمر كورم الجيوب الأنفية، وخراج الأسنان، وسوء وظيفة الفصل الفكي الصدغي.

لا تعرف الألية الإمراضية لهذا الألم، ويشتبه بأن يكون نفساني النشأ؛ إذ إنه يستجيب للعلاج بمضادات الكآبة.

يعد ألم الظهر من أكثر أسباب مراجعة الطبيب شيوعاً؛ إذ تقدر نسبة الإصابة بألم قطني حاد في مرحلة ما من العمر بـ ٦٠-٩٠٪ من الناس، أما نسبة الإصابة بألم رقبي فهي أقل من ذلك بقليل (٤٠-٧٠٪)، ومع شيوعهما يجد الكثير من الأطباء صعوبة في إتباع نهج صحيح في مقارية هذه الشكايات.

ينجم الألم، إما عن تنبيه مستقبلات الألم في النسيج المؤوف، وهو ما يدعى "الألم نسيجي المنشأ" nociceptive pain "الموقد يكون المسطلح الأفضل هو "ألم مستقبلات الألم" أو "ألم مستقبلات الوجع" (وهنه هي الترجمة الحرقية) أو "الألم جسدي المنشأ")، وإما عن علة في الألياف العصبية الثاقلة لحس الألم في الأعصاب المحيطية أو في السبل المتدة في الجملة العصبية المركزية، وهذا هو "الألم عصبي المنشأ المنشأ عبيا المنشأ أو أنه قد ينتشر في توزع جنري بعيداً عن النسيج المؤوف، وهذا هو الألم المحول referred pain.

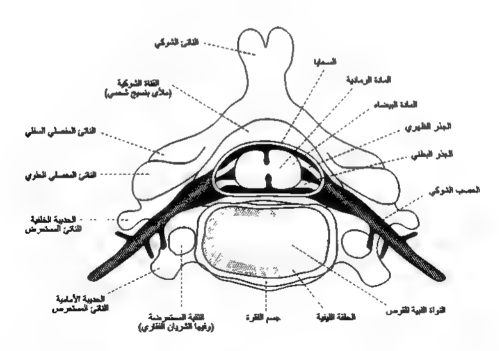
أولاً- التشريح الوظيفي:

تظهر الأشكال (١-٣) العلاقة بين كل من العناصر التي تشكل مجتمعة العمود الفقري، وهي: الحبل الشوكي والجنور

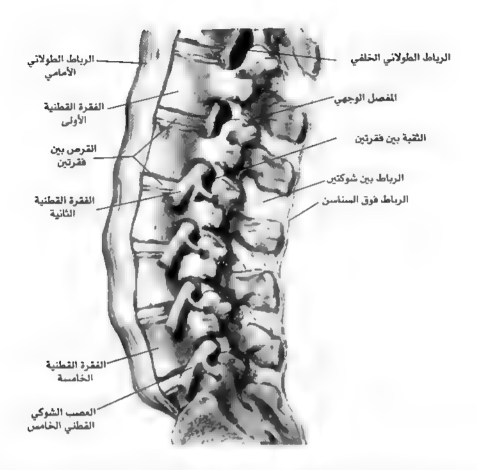
الشوكية والأقراص الفقرية والمفاصل الوجيهية والنسج الرخوة الداعمة للعمود الفقري. ولفهم المتلازمات السريرية المختلفة لا بد للطبيب من إدراك العلاقات التشريحية بينها، فلا غرو أن يؤثر عمل إحداها في وظائف المناصر الأخرى (الأشكال ١-٤). فقد يؤدي فتق نواة لبية قرصية إلى أذية نخاعية أو جدرية على سبيل المثال، هناك ثمانية جدور رقبية (وسبع فقرات رقبية؛ فالجنر الأول يعبر إلى القناة الشوكية بين الفقرة الأولى والقحف)، و١٧ جنراً صدرياً أو ظهرياً (و١٧ جنور عجزية. وخمسة فقرة وقرصاً فقرياً أيضاً)، وخمسة جدور قطنية وخمسة جنور عجزية. وتعصب الجدور المجزية السفلية المسرتين البولية والشرجية، لا أخمص القدمين كما قد يظن خطأ.

ثانياً- مقارية ألم الظهر:

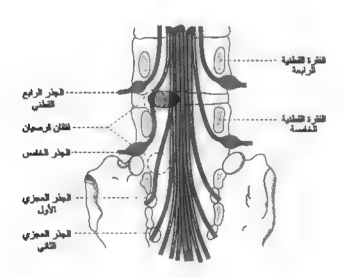
يطلق مصطلح ألم أسفل الظهر low back pain على الألم الذي يشعر به في الخلف بين الحدود السفلية للقوصرة وأسفل الأليتين، في حين يعرف الألم البادي في توزع الجنور القطنية السفلية والعجزية بأسماء كثيرة "كعرق النسا وألم النسا وألم العصب الوركي sciatica". أما العرج المتقطع عصبي النشأ فينجم عن تضيق في القناة الفقرية القطنية. ويشعر بالألم والتوخز tingling في أسفل الظهر وطرف سفلي واحد



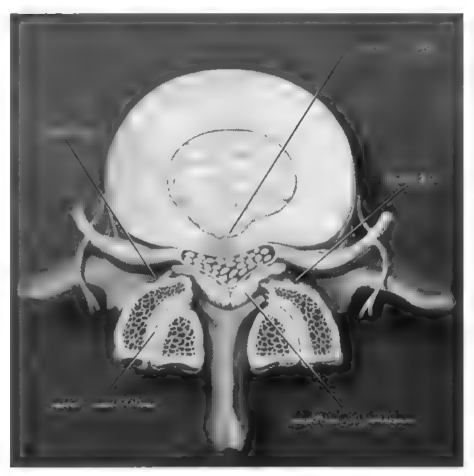
الشكل (١) رسم لقطع عرضاني لفقرة رقبية لبيان عناصرها التشريحية. لاحظ أن الجذور هي على مستوى القطعة النخاعية المماثلة تقريباً.



الشكل (٢) منظر جانبي للعمود القطني. لاحظ قرب الجنور من الفاصل الوجيهية facet joints والأقراص discs. تعرف المفاصل الوجيهية بالمفاصل النواتئية Z-joints = apophyseal = zygapophyseal



الشكل (٣) منظر خلفي للناحية القطنية المجزية بمد إزالة النوائئ الستمرضة والشوكية للعمود الفقري لإظهار ذيل الفرس وعلاقة الجنور المختلفة بالأقراص.



الشكل (٤) منظر لفقرة قطنية على مستوى ذيل الفرس.

أو في كليهما، يتاربالمشي أو الوقوف، ويزول بالانحناء للأمام أو بالجلوس، ويعتقد أنه ينجم عن نقص في تروية ذيل الفرس أو النخاع المخروطي حين المشي.

قد يكون ألم الظهر حاداً أو تحت الحاد أو مزمناً. فالألم الحاد هو ما يستمر أقل من أربعة أسابيع، أما الألم تحت الحاد فهو الذي يبقى ما بين ٨-١٣ أسبوعاً، ويطلق "المزمن" على ما يدوم أكثر من ثلاثة أشهر.

لألم الظهر أسباب كثيرة، تشمل اختصاصات مختلفة.

ا- تحري دلائل الخطورة في الشكوى للتغريق بين ما هو حسن الإندار وما هو غير ذلك.

٢- القصة السريرية والفحص الموجهان، للتفريق بين
 الألم الموضعي والألم الذي يرافقه اعتلال جنر (أو جنور)، أو اعتلال نخاعي أو كلاهما معاً.

 ٣- انتقاء الاستقصاءات المناسبة وتقدير درجة إلحاحها.

إعطاء العلاج المناسب، ومراقبة تطور الحالة.

الجدول (١) مقاربة الشكاية من ألم الظهر

١- وجود قصة رض سابق.

٢- نمط البدء والتطور.

٣- مقر الألم وانتشاره.

أثر تغيير الوضعة في شدة الألم.

 ٥- الأعراض العصبية الرافقة (كالضعف وشواش الحس، واضطراب عمل المسرة البولية).

٦- سوابق جراحية للعمود الفقري.

٧- سوابق الإصابة بالخياثة، أو خُمج (كالتدرن أو داء البروسيلات brucellosis)، أو بؤرة تقيحية في مكان آخر من الجسم (كدمل الجلد، على سبيل المثال).

٨- علل خلف الصفاق: كأم الدم الأبهرية، وتسلخ الأبهر،
 وأدواء الكلية والمتكلة والحوض.

٩- عرج متقطع intermittent claudication عصبي
 المنشأ، يؤدي إلى ألم وشواش الحس وضعف أحياناً، يثار
 بالمشي والوقوف المديد.

١٠ - خمج حديث بالبروسيلا والتدرن خاصة، أو بالتهاب بوضي.

۱۱-داء استقلابي، أو المالجة المديدة بالستيروثيدات (تسبب تخلخل العظام، وقد تؤدى إلى انهدام فقرى).

الجدول (٢) القصة الرضية الوجهة في ألم الظهر

فمنها ما هو سليم، ومنها ما هو غير ذلك. تستهل المقارية غالباً بتحري دلائل الخطورة في الحالة وهو ما يدعى بـ "الأعلام الحمر red flags" أو المظاهر المنذرة warning features ومن ثم، يوجه الاستجواب والفحص والاستقصاءات بحسب ما تقتضيه الحالة (الجدول ۱).

في الجداول (٢ و٣ و٤) ما يُسأل عنه العليل (الجدول ٢). وما يجب تحريه في الفحص الفيزيائي (الجدول ٣). والتشخيص التفريقي لهذا الألم (الجدول ٤).

يوجّه الفحص السريري للكشف عما يلي (الجدول ٣):

عدالة العمود الفقرى وفحص حركاته.

- ١- معاينة الظهر inspection:
- أ تشنج العضل جانب الفقرات paraspinous.
- ب- الارتصاف alignment (الجنف scoliosis روال القعس lordosis السوي في الناحيتين الرقبية أو القطنية).
- ج وجود نُقيرة (رصمة) dimple أو ناسور sinus = fistula أو لَمَة شعر hair patch هي الباحة القطنية (قد تشير إلى علة خفية تحتها كالشوك المشقوق مع ورم ضمن الحبل الشوكي أو من دونه).
 - ٣- الجس لتحري تشنج عضلي أو مضض.
 - ٣- قرع السناسن spinous processes (بلطف؛ لأن قرع فقرة مؤوفة قد يثير ألمّا شديداً).
 - ٤- تحرّي حركات العمود الفقري في الاتجاهات الأربعة والدوران أيضاً. لاحظ إثارة الألم وحدوث تشنج.
 - ٥- تقييم حالة الحبل الشوكي وتحري علامات أذية الجنور.
 - ٦- مناورات تقييم ألم أسفل الظهر:
- أ- مناورة باترك :Patrick s maneuver يستلقي العليل على ظهره، مع ثني الطرف وتبعيده (ودوران الضخذ نحو الوحشي) قدر المستطاع، بهدف أن يلامس الجانب الوحشي للركبة السريـر (وضعة الضفدع). تؤدي هذه الحركة إلى تخفيف حدة الألم الجذري النشأ، في حين تثير ألم الفصل الوركي.
- ب- رفع الساق المعدودة :straight leg raising يستلقي المريض على ظهره، ويضع الفاحص كفه تحت أحد العقبين، ويرفع الطرف المعدود ببطء، يظهر تحدد مؤلم أو نعل عند وصول الطرف إلى وضعة ٣٠-٧٠ درجة، ويستدل منه على وجود تخريش الجدر، ويتفاقم الألم بالثني الظهري للقدم والطرف بهذه الوضعة، وتدعى هذه المناورة اختبار تمديد العصب الوركى،
- تبلغ حساسية sensitivity هذا الاختبار ٨٠٪، ومناوعته (نوعيته) ٤٠ specificity أما إثارة الألم في الجانب السليم عند إجراء الاختبار على الجانب المؤوف فلها حساسية ٣٥٪ ومناوعة ٧٥٪.
- قد يستدل من الألم المثار في الظهر فقط على فثق قرصي مركزي غالباً (وليس دائماً)، في حين يدل الألم في الطرف على فتق جانبي، ويشعر بالألم في الساق (أي ما دون الركبة) في أذية جنور العصب الوركي.
- ج- تمديد العصب؛ لفخذي femoral stretch test؛ يستلقي الريض بوضعة الكب (الاستلقاء البطني) والطرفان السفليان ممدودان، ثم يطلب منه ثني كل ساق على الفخذ بالتوالي. يسبب هذا أناً في الناحية الأمامية للفخذ في الجانب المؤوف (كما يتفاقم الألم بعد ذلك ببسط الفخذ على الورك).
- د- متلازمة العضلة كمثرية الشكل piriformis syndrome: قد تتشنج المضلة فتضفط العصب الوركي المار تحتها ؛ مما يسبب ألماً في الظهر والطرف السفلي، ولتحري هذه المتلازمة يستلقي المريض على ظهره مع ثني الركبة، ثم يقوم الطبيب بتقريب الركبة نحو الخط الناصف فوق الفخذ الأخرى؛ مما يثير ألم العصب الوركي الناجم عن هذه المتلازمة.
 - ه- تحري المضض بالجس العميق في الثلمة الوركية sciatic notch.
- ٧- تحري مَيْل الحوض pelvic tilt: قد يميل الحوض قليالاً، فيرتفع عالياً في الجانب المؤوف، ليخفف من حمل ثقل البدن عليه.
- ١- اختبار تحري تضنيَق ثقوب الانضمام في أذية جنر رقبي: يقوم العليل بحركة بسط العنق مع إمالته إلى أحد الجانبين، وتؤدي هذه المناورة إلي تضيق ثقوب الانضمام، ومنها إثارة الألم وشواش الحس في توزع الجذر المؤوف. ويركن إليها في علل الجذور الرقبية.
- ٩- اختبار تمديد العصب الوركي، لتحري انضغاط الجنرقه أوع١(انظر أعلاه)، وتمديد العصب الفخذي (بالاستلقاء البطني (الكب)، ومن ثم ثني الساق على الفخذ) لتحري أذية الجنرين ق٣ و ق٤ المنكورين أعلام.
 - ١٠- المس الشرجي والحوضي (في حالات ألم أسفل الظهر).
 - ١١- فحص البطن.
 - ١٢- فحص النبض المعطي،

الجدول (٣) الفحص الفيزيائي لألم الظهر

١- هنوذات العمود الفقرى الخلقية:

i - التحام الفقرات fusion of vertebrae: يصادف هذا النموذج من التشوه في فقرات العنق خاصة، ويشمل عدة فقرات غالباً، ويعرف بـ تشوه كليبل - هايل" Klippel-Feil deformity: ويؤدي إلى قصر العنق وتحدد مؤلم أو غير مؤلم في حركته. وقد يرافق هذا الشنوذ تشوهات أخرى كوجود فقرة نصفية hemivertebra وجنف.

ب- فقرات نصفية: قد يؤدي التحام جزء من الفقرة القطنية الخامسة بعظم العجز (تعجز قacralization) إلى ميل العمود الفقري مع حدوث ألم وجنف معاوض.

ح- انزلاق الفقرات (للأمام) spondylilesthesis: وينجم عن علة خلقية (أو مكتسبة) في الاستطالة بين وجهي التمفصل interarticular process العلويين للفقرة قه، مما يؤدي إلى انزلاقها نحو الأمام فوق ع١. وتتجلى الحالة في النصف الثاني من العقد الثاني من العمر، فتتظاهر بألم في أسفل الظهر، وتشنج عضلي، ولاسيما في العضل المأبضي عند المشى بخطا قصيرة غالباً. وقد تتأذى الجذور العجزية، مما قد يستوجب الجراحة.

د- غياب الناتئ سني الشكل odontoid process، مما يؤدي إلى عدم ثبات المُفصل الفهقي القذالي. وينجم عن ذلك ألم في العنق ومظاهر عصبية إذا ما حدث خلع جزئي subluxation.

ً هـ- انطبّاع القاعدة basilar impression: تُتسطّع قاعدة الجمجمة، ويُدفع العمود الرقبي نحو الأعلى، مما يسبب المأ في العنق وانضفات الحبل الشوكي مع تأذي الأزواج القحفية السفلية.

و- الجنف scoliosis: يصادف بوجود شنوذ في العمود الفقري كتشوه إحدى الفقرات أو انهدامها، أو ورم فقري spinocerebellar في سياق الورام الليفي العصبي neurofibromatosis أو التنكسات الشوكية المخيخية المحيضية ولاسيما في سياق الورام الليفي العصبي syringomyelia أو أحد الأدواء العصبية العضلية. ويشاهد الجنف بوصفه علة مترقية غامضة السبب غالباً. وتشاهد هذه العلة في الإناث خاصة، ولاسيما في الأطفال واليافعات، وتصيب العمود الظهري. وقد تكون شديدة تستوجب الجراحة.

٧- بعض الأدواء العامة، ك:

أ- نقص ارتواء الجدار الخلفي للقلب أو احتشائه.

ب- تسليخ الأبهر الصدري أو البطني.

ج- قرحة في الجدار الخلفي للمعدة، وقد تسبب ألمّاً يشعر به في الظهر في الجانب الأيمن من الصدر.

د- أدواء المرارة والمطرق الصغراوية والمتكلة (البنكرياس).

ه- كتل أو نزف خلف الصفاق: وتسبب أعراضاً جدرية بمستوي الأفة أيضاً.

و- أدواء الحوض كالأورام والكتل الأخرى والأخماج. أما انقلاب الرحم للخلف فلا يسبب ألمَّا غالباً. -

٣- **تخلخل العظام osteoporosis: تصادف ه**ناه العلم خاصة في المسنين المالجين بالستيرونيدات أو المصابين بأدواء غدية أو خباثة تسبب خللاً بين امتصاص الكلسيوم من العظم وإعادة ترسيبه في العظام. ويكون الألم فجائياً، وينجم عن انهدام فقرة أو كسر دقيق فيها. وقد تسبب ألماً مزمناً لحدوث إجهاد في النسج الداعمة، لسوء ارتصاف الفقرات تلو الانهدام.

4- أدواء خمجية (عدوائية) infectious disease: التهاب المظم والنقي الفقري قليل الصادفة، ويصيب السكريين خاصة. المرض الرئيسي فيه هو ألم متواصل في الظهر يشتد ليلاً ويزداد بالحركة، ويرافقه تشنج العصل جانب الفقري وتيبس حركة العمود الفقري. يتفاقم الألم بقرع السناسن، كما قد ينتشر نحو الأمام - نحو البطن - إذا ما أدى الخمج إلى انهدام فقري وانضفاط الجذرين المتوافقين بخلع جزئي، يزداد عدد الكريات البيض في الدم، وترتفع سرعة التثفل. وريما لا يرافق ذلك الحمى.

يصاب جسم الفقرة في الثهاب العظم والنقي بالجراشيم المقيحة pyogenic. في حين يصاب القرص الفقري أولاً (الثهاب قرصي)، ثم ينتشر إلى الفقرتين المجاورتين بخمج درني (داء بوت Pott's disease) أو بالبروسيلا. كما قد يحدث خراج شوكي فوق الجافية إثر الإصابة بخمج حوضي غالباً. ويكون سوء الحالة العامة مظهراً باكراً. تعالج النماذج المختلفة لالتهاب العمود الفقرى الخمجية المنشأ بالصادات الملائمة فترة طويلة.

 ٥- الأورام neoplasms: يكون الألم فيها عرضاً رئيسياً، ويشتد باضطراد. وقد يتفاقم فجأة بحدوث انهدام فقري. كما أنه قد يسبب جنفا؛ لنا يجب تحري وجود ورم لدى أي شاب عندما يرافق الألم الجنف. وغالباً ما تكون الأورام في الشناب حميدة.

أ- الورم النقوي المتعدد multiple myeloma أو ورم البلازميات plasmacytoma: وهو من أورام الفقرات الشائعة. يصادف هي الدكور ممن تجاوزوا الخمسين من العمر غالباً، وترافقه أعراض عامة كالدعث malaise ونقص الوزن. وترتفع سرعة التثفل ارتفاعاً كبيراً. وقد يرتفع الكلسيوم هي الدم من دون زيادة هي الفوسفاتاز القلوية. يظهر بروتين بنس-جونز-Bence Jones (السلاسل الخفيفة) هي البول. ويظهر بروتين M هي الرحلان الكهربائي لبروتينات الدم. ويبدو في الرحلان المناعي للمصل زيادة في السلسلة الخفيفة للغلوبينات المناعية.

ب- الأورام النقيلية metastatic؛ العمود الفقري هو المكان الصطفى للنقائل العظمية. ولا تبين الصور الشعاعية الاعتيادية النقائل إلا في مراحل متقدمة حين يفقد العظم ما لا يقل عن ٣٠٪ من كتلته، في حين تبدو تلك النقائل جلية باكراً بالومضان العظمي أو بالرنين المغنطيسي. قد تكون النقائل العظمية إما حالة للعظم (من ورم كلوي كظراني بابنية بالعظم أحياناً من الموثة (البروستاتة) والمندي. hypernephroma أو ورم المرقية أو الأمعاء الغليظة أو الرئة) وإما بانية للعظم أحياناً من الموثة (البروستاتة) والمندي. ج- أورام داخل الجافية خارج النخاع dintradural extramedullary كالورم السحائي الذي ينتقي الناحية الظهرية في الإناث خاصة. أو الورم الليفي العصبي الذي يصيب الناحية الرقبية للذكور.

٦- أدواء الكولاجين collagen diseases:

i-يسبب كل من التهاب الفقرات المقسطة ankylosing spondylitis والتهاب الفاصل الروماتوئيدي (الرثياني theumatoid والتهاب الفاصل الروماتوئيدي (الرثياني sacroiliac joints) الأما شديدة. يصيب الأول منهما الذكور خاصة، ويعبيب المقصلين الحرقفيين المجزيين sacroiliac joints أول مسبباً ألما شديداً في أسفل الظهر. أما الداء الرثياني فإنه أكثر مشاهدة في الإناث، وينتقي أعلى العمود الرقبي، فيؤدي إلى المفهقي المحوري atlantoaxial. وقد يتشكل سَبَل التهابي inflammatory pannus في الناحية الأمامية للحبل الشوكي، فيؤدي إلى انضفاط النخاع.

ب- الداء القرصي التنكسي والتهاب المفاصل الوجيهية degenerative disc disease & arthritis of facet joints: هو من أكثر آلام الظهر مصادفة، يصيب الفقرات الرقبية والقطنية. وينجم عن أذيات رضية متكررة، وربما لا يشعر بالألم على الخط الناصف أو جانب الفقرات فقط، بل إنه قد يحول إلى الناحيتين الإنسية أو الوحشية للورك hip أو إلى الوجه الأمامي للفخذ بإصابة المفاصل الصغيرة القطنية.

٧- أمّم المفصل الوركي والم الجراب الإسكي ischial bursa والجراب الموري trochanteric: قد ينتشر الألم من هذه
المصادر إلى الفخذ والريلة. يزداد ألم المفصل الحرقفي الفخذي بالمشي، في حين يتفاقم ألم التهاب الجراب الحدبي
بالاستلقاء على الجانب المؤوف، وبالجلوس في التهاب الجراب الإسكي؛ لذلك يجب فحص الورك في حالات ألم أسفل
الظهر.

٨- الألم النفسائي المنشأ، وفيه يكون فحص الظهر سوياً مع غياب علامات تأذي الجنور أو النخاع، وقد تثار الحالة من رض سابق أو من الكآبة.

الجدول (٤) التشخيص التفريقي لألم الظهر لا رضي النشأ

• تحري العلامات الجدرية (الضعف في توزع جدري: زوال منعكس الشد الملائم؛ اضطرابات حسية).

♦ تحري علامات تأذي الحبل الشوكي أو ذيل الفرس.

ثالثاً- داء الفقرات التنكسي spondylosis (= تغيرات العمود الفقري التنكسية degenerative changes of the الأقراص التنكسي:

لألم الظهر أسباب كثيرة (الجدول؛)، لا مجال للتفصيل فيها كلها، وسيكتفى بالتعرض لداء الفقرات التنكسي الأكثر شيوعاً، وهو مجموعة من التغيرات تشاهد في أقراص العمود الفقري بتقدم العمر أو لسوء الاستخدام التي تؤدي إلى رضوض بسيطة متكررة. يكون الكثير من هذه الحالات لا عرضياً، يُكشف اتفاقاً عند التصوير لسبب أخر، تشمل التغيرات التنكسية ما يلى:

۱- تنكس الأقراص الفقرية disc degeneration:

إذ تنقص إماهة المادة الهلامية gelatinous في النواة اللبية للأقراص، كما تضعف الحلقة الليفية annulus fibrosus المحيطة بها. وتشاهد هذه التغيرات بين ٣٥-٢٠ عاماً من

العمر خاصة. فتؤثر تأثيرات سيئة في الصفات الفيزيالية للأقراص، وعملها بوصفها ماصة للصدمات shock absorber. وتنقص ثخانة القرص لفقد الإماهة، مما يؤدي إلى خلل في علاقة السطوح المصلية الوجيهية facet joints المتقابلة للمضل بعضها ببعض، فيؤهب له:

٣- اعتلال مفصلي عظمي osteoarthropathy في سطوح المضلل الوجيهية، ومنها الألم الموضعي أو الألم الجدري أو كلاهما مماً. يتوضع الألم الموضعي في الرقبة أو القطن مع تحدد مؤلم في حركة العمود الفقري وتيبس. كما قد تُضفط الأعصاب الشوكية المارة في الشقوب الفقرية. radiculopathy ومنها اعتلال الجدور radiculopathy.

٣- انفتاقات قرصية disc herniation بأشكالها المختلفة: والفتق هو خروج القرص أو جزء منه (النواة اللبية) من مكانه التشريحي السوي إلى النسج المجاورة. وقد تتمزق الحلقة الليفية أو تبقى سليمة. وللفتق ثلاثة أشكال، تشاهد في صور الرنين المغنطيسي للعمود الفقري: وهي انتفاح القرص (وهو غير مؤلم): والتبارز protrusion والانبثاق .extrusion

انتفاخ القرص bulge disc: هو بروز قرصي مطوق (كفافي) circumferential ومنتظم، يتجاوز الحدود العظمية لجسم فقرتين متجاورتين (أي للصفيحتين الانتهائيتين end العلوية لإحدهما، والسفلية للأخرى).

ب- تبارز قرصي protrusion disc; هو امتداد قرصي بؤري focal أو لا متناظر asymmetric، يتجاوز حدود الفقرتين المتجاورتين، قاعدته على القرص أعرض من أي بعد آخر للفتق. ويشاهد في الناحية الخلفية الجانبية للقرص غالباً. ولا يسبب ألما أما لم يضغط النسج العصبية، لكنه يساهم في تضيق الفتاة الفقرية spinal stenosis.

ج- انبثاق قرصي disc extrusion: ويطلق على التبارز القرصي الشديد، ولكن قاعدته على القرص أقل من أي بعد آخر للفتق؛ أو أن بعضاً من المادة القرصية قد انفصل عن القرص ذاته.

يشعر بالألم الجذري root pain في القطاع الجلدي للجذر المؤوف غالباً، أو في القطاع العضلي أحياناً، أو القطاع الصقلي، نادرا وتؤهب الانفتاقات القرصية المختلفة لتشكل نوابت عظمية.

1- النوابت المظمية osteophytes:

وهي غير مؤلمة غالباً، ما ثم تضغط الجنور العصبية nots أو العصب الشوكي spinal nerve. وقد تساهم في تضيق القناة الفقرية أو الردب الجانبي lateral recess، أو الثقوب الفقرية. وتؤدي إلى مظاهر سريرية إذا ضُغُط التسيج العصبي.

قد تضيق النواتئ العظمية الرقبية ثقوب النواتئ الشوكية foramen transversarium في الفقرات الرقبية التي يمر فيها الشريانان الفقريان في طريقهما إلى الدماغ، وقد يسبب هذا نقص ارتواء في توزع الدوران الخلفي للدماغ، وخاصة في أثناء حركة بسط العنق. كما قد تسبب النوابت العظمية الضخمة على الحواف الأمامية لأجسام الفقرات الرقبية عسر يلع للمواد الصلبة خاصة.

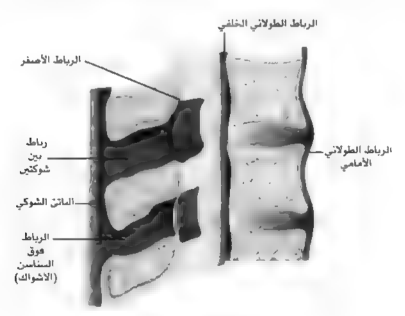
٥- تضخم الرياط الأصغر ligamentum flavum:

وترهله وتكلسه أحياناً؛ تساهم هذه التغيرات في تضيق القناة الفقرية، وتفقد الأربطة الأخرى (الشكله) مرونتها؛ مما يؤدي إلى خلل في وظيفتها.

۱- تطبيق القناة المركزية central canal stenosis أو الربب الجالبي lateral recess stenosis:

ويُعرف بأنه زوال اتساع القناة الفقرية، مما يؤدي إلى تعويق حركة الحبل الشوكي أو الجنور ضمن الفقرات فتُضغط. تتضيق القناة نتيجة تضافر عدة تغيرات تنكسية مزمنة تشمل: الانفتاقات القرصية المختلفة ولاسيما الانتفاخ القرصي، وتضخم العنصرين الخلفيين (المفصل الوجيهي والرباط الأصفر)، وتكلس الرباط الأصفر أحياناً، وصغراً نسبياً خلقياً في القناة الفقرية.

يشاهد تضيق القناة في أي مكان من العمود الفقري ولاسيما في الناحيتين القطنية والرقبية. وعلى نحو عام يوصف التضيق بـ "الشديد" إذا كانت الساحة المستعرضة للكيس السحائي في الكان المؤوف أقل من ٧٠ -سم"، و"متوسط



الشكل (٥) أربطة الممود المُقرى.

تضيق قناة (عرضي)	تضيق قناة نسبي (قد يسبب أعراضاً)	القطر الأمامي الخلفي السوي	المستوي
أقل من ۱۰ مم	۱۰ ۱۳مم	۱۸–۱۷ مم (في ۳۰–ره) ۱۲–۱۲ مم (في الفقرات السفلية)	الفقرات الرقبية
أقل من ١٠ مم	۱۰ – ۱۳مم	۱۲ – ۱۶ میم	الفقرات الظهرية
أقل من ١٠ مم (الساحة: أقل من ٧, • سم")	۱۰–۱۳مم (الساحة: ۲٫۰ – اسم)	۲۷-۱۰ مم (الساحة: ۶۵,۱ سم ^۲)	الفقرات القطنية
	أقطار القناة الفقرية	ا لج نول ٥)	1

الشدة" بين ٧, ٠- ١سم"، ومن الناحية العملية، يقاس القطر الأمامي الخلفي للقناة لتقدير شدة التضيق (الجدول ٥).

يتظاهر تضيق القناة الفقرية القطنية بألم في أسفل الظهر مع ضعف وخدر وألم ويطلان الحس في الطرفين السفليين غالباً، أو في أحدهما. تزول الأعراض بالجلوس أو الانحناء نحو الأمام. ويُثار الألم بالمشي، ويمتد في الطرفين السفليين بمتابعة السير؛ فيضطر العليل إلى التوقف والانحناء إلى الأمام، أو الجلوس. ويجد بعضهم الراحة بالمشي منحنياً أو بالمشي مستنداً إلى مُمُشُ (قفص المشي) walker أو إلى غربة التسوق على سبيل المثال. فالانحناء نحو الأمام يزيد القطر الأمامي الخلفي للقناة الفقرية وينقصه؛ الوقوف السوي والانحناء نحو الخلف. ويرافق معظم حالات تضيق القناة الفقرية تضيق الخلف. ويرافق معظم حالات تضيق القناة الفقرية تضيق الثقوب الفقرية تضيق.

تتفاقم الأعراض تعريجياً، لتفاقم التغيرات التنكسية بمرور الزمن، فيتزايد ضعف الطرفين السفليين، وتبطل منعكسات الشد، وتضعف السيطرة على المصرتين، وتضطرب الوظيفة الجنسية (بسبب تأذي ذيل الفرس المزمن والمطرد) ما لم يعالج تضيق القناة جراحياً.

أما تضيق القناة الفضرية الرقبية فيؤدي إلى اعتلال النخاء الرقبي cervical myelopathy، وسيأتي ذكره لاحقاً.

٧- الجنف التنكسي degenerative scoliosis: ينجم عن تنكس لا متناظر في البنى التشريحية الشوكية، يسببه تخلخل العظام، أو تنكس الأقراص، أو كسر انضغاطي في أجسام الفقرات، أو اجتماع أكثر من سبب ولاسيما في الناحية القطنية. يقاس الجنف بالدرجات degrees. يوصف بـ

"الخفيف" إذا لم تتجاوز شدته ٣٠ درجة: ويـ "الشديد" إذا تجاوز ٢٠ درجة، ويؤدي إلى تشوه شكل العمود الفقري، وتغير العلاقات التشريحية بعضها ببعض ومنها الألم. ويعالج الجنف باستعمال مشد ملائم أو بالجراحة يحسب شدته.

- الانزلاق الفقري تنكسي المنشأ degenerative:
الانزلاق الفقري الجدول ٢)،
spondylolisthesis
ويشاهد خاصة في أسفل العمود القطئي، وفي العمود الرقبي
احياناً.

وأكثرها مصادفة الانزلاق الفقري التنكسي، وهو ينجم عن خلل في وظيفة القرص المؤوف، إذ ينزلق العمود الفقري فوقه إلى الأمام على فقرة تحته، ويسبب هذا شداً للأربطة الفقرية، ومنه الألم الذي ينتشر إلى إحدى الفخذين أو إلى كلتيهما، ولكن من دون أن تتحدد حركة العمود الفقري، أو حركة رفع الساق المدودة، وقد يضغط الانزلاق جنراً ويؤدي إلى ألم العصب الوركي الصريح على سبيل المثال.

يمالج الانزلاق الفقري عرضياً بالسكنات النضادة للالثهاب والوذمة، ويتمنطق مشد قطنى عجزي فترة قصيرة

- ١- ولادي المنشأ congenital.
- ٢- تنكسى المنشأ في الأقراص.
- ٣- كسر برزخي isthmic رضي المنشأ وغير ملتئم.
 يشاهد في الشباب نتيجة ممارسة رياضات عنيفة.
- ٤- كسر بسيب علة مرضية في العظم (كتخلخل العظام، أو خمج، أو ورم).
 - ٥- تلو الجراحة.

الجدول (٦) أسياب الانزلاق الفقري

الأمد (لحين زوال الألم)، وبالتمارين الرياضية بعد زوال الألم لتقوية عضل الظهر. ويراقب الانزلاق بالصور الشعاعية البسيطة للكشف عن التفاقم، ولا يركن إلى العلاج الجراحي غالباً، إلا إذا كان الانزلاق شديداً يصل إلى ٥٠٪ أو يفوقها.

رابِماً- في بمض حالات ألم أسفل الظهر:

لألم أسمل الظهر والعنق نماذج مختلفة. ويقسم إلى النماذج التالية:

١- الألم الموضعي في الفقرات أو جانب الفقرات، البسيط.
 منه أو المعقد.

 ٢- الأثم الذي يرافقه ألم جنري (أثم عصبي المنشأ neurogenic pain أو أثم محول من نسج أخرى referred pain).

٣- الألم الذي يرافقه أذية نخاعية أو متلازمة تضيق القناة
 (القطئية أو الرقبية).

ونكتفي بالبحث في النموذج الأول من ألم الظهر والعنق. ١- ألم الظهر اللانوهي، الحاد acute nonspecific back: pain

معظم حالات ألم العمود الفقري غير توعية (في ٩٣٪ من الحالات)، ولا شأن مرضياً لها على الرغم مما قد تسبيه من مراضة: وتتصف بما هو في الجدول (٧).

ومما يعرض الإصابة بها: الإجهاد المتكرر، والوضعات الخاطئة في الوقوف والجلوس، شأن ما يشاهد في الحرف التي تتطلب من صاحبها رفع أثقال وهو بوضعة الانحناء للأمام مع الالتواء. كما يؤهب لها التعرض طويل الأمد للاهتزازات المتكررة، شأن الحال في قيادة الأليات ولاسيما الثقيلة منها. ويحدث الكثير منهامن دون سبب أو علة مؤهبة وهو ما يطلق عليه المصطلح الفامض "ألم اللفافات المضلية وهو ما يطلق عليه المصطلح الفامض "ألم اللفافات المضلية والمضل الصغير في الظهر على سبيل المثال، وقد يكون هناك تغيرات خفيفة في الأقراص أو المفاصل الوجيهية، ويماني المضام الرضي ألم قطنياً مع انتشار جدري: ويصاب "الا منهم بمظاهر التضيق الفناة الفقرية.

- ١- عمر المريض ٥٠ عاماً أو أقل،
 - ٢- لا ترافقه أعراض جهازية.
- ٣- لا يوجد سوابق إصابة بالسرطان،
- ٤- لا ترافقه نقيصة عصبية بالفحص السريري.

الجدول (٧) الصفات السريرية لألم الظهر اللائوعي (الذي لا يرافقه ألم المصب الوركي، أو تضيق القناة الشوكية).

لا تتطلب حالات الآلام الظهرية اللانوعية البسيطة (الجدول) إجراء استقصاءات طبية خاصة، إذ يزول الألم في ٨٠-٨٠٪ منها في أيام قليلة، قد تمتد في القلة إلى ٤-٦ أسابيع مهما كانت الطريقة المتبعة في المالجة. وهي تقليدياً: المسكنات والراحة عدة أيام. ولم تثبت فائدة الاستلقاء المديد على فراش قاس، ولا المعالجة بالستيروئيدات في تسريع الشفاء؛ وهذا ما دعا كثيراً من الأطباء إلى نصح الكثير من مرضاهم بالاستمرار في نشاطهم اليومي الاعتبادي قدر المستطاع مع تجنب الحركات التي تفاقم الألم، ويتناول المسكنات بانتظام عدة أيام (لا بحسب الحاجة)، ومن دون اللجوء إلى الراحة المطلقة.

أما إذا استمرت الأعراض اكثر من 4-1 أسابيع، أو ظهرت أعراض أخرى فيجب التعامل مع الحالة على أنها ألم ظهري معقد، أو ألم ظهري لا نوعي كما سيرد. ويعد الشفاء ينصح العليل بالتمارين الرياضية الصحية المنتظمة، ويتجنب حركة لى الظهر اتقاءً للنكس.

٧- ألم الظهر المقد:

أما إذا كان ألم الظهر معقداً complicated (الجدول A) -أي عرضاً لعلة ذات شأن سريري - فيجب حيثتن إجراء الاستقصاءات اللازمة في مرحلة باكرة (الجدول P).

+- ألم الظهر اللالوهي المزمن (أو الثابت persistent):

يطلق مصطلح "المزمن" على الألم اللانوعي الذي يستمر أكثر من ستة أسابيع. ويكون في معظم الحالات خفيفاً أو متوسط الشدة، تتخلله سورات غير منتظمة التواتر من الألم الشديد.

تجرى الاستقصاءات اللازمة المذكورة أعلاه لهذه الحالات، وتمالح عرضياً بوصفها ألماً حاداً، ويفيد فيها مضادات الكآبة ثلاثية الحلقة (التي لها فعل مسكن للألم عصبي المنشأ، إضافة إلى فعلها في تحسين المزاج)، والمعالجة الفزيائية (من تمارين، ومعالجة يدوية، والوخز بالإبر) ومعالجة سلوكية. وحين الإخفاق، قد يحتاج الأمر إلى مشورة اختصاصي في طب الألم أو في الجراحة.

1- التهاب القرص discitis:

التهاب القرص حالة التهابية خمجية غالباً، تصيب الأطفال خاصة، بين الأعمار ٢-٧ سنوات، كما تصيب الشباب والكهول. ولكن يندر مشاهدتها في المسنين، وقد يكون ذلك بسبب تغير في خصائص الأقراص الفيزيائية والكيميائية، ويسبب الإنتان sepsis، أو إدخال عقاقير إلى الحيز خارج الجافية، أو الجراحة في العمود الفقري أو في الحوض أو

- ١- الألم خلسي البدء، ويتفاقم في أيام أو أسابيع.
- ٢- الألم مستمر لا تخف شدته بالاستلقاء أو بالراحة.
- ٣- ألم أسفل الظهر الذي ينتشر إلى الناحية الخلفية للصدر.
 - ٤- ضعف عضلي في الطرف السقلي.
 - ٥- خدر أو وحَرُ في السرج أو في الطرف السفلي.
 - ٦- المعالجة طويلة الأمد بالستيروئيدات.
- ٧- وجود مظاهر لالتهاب مفاصل فقرية (كالتهاب الفقرات المقسط):
 - أ- ألم يشتد في النصف الثاني من الليل أو عند الاستيقاظ.
- ب- تيبس صباحي (إضافة إلى الألم) عند الاستيقاظ، يستمر أكثر من نصف ساعة.
- ج- بخف الألم بالنشاط الجسدي (أي لا يتفاقم، كما يحدث في سواها من الحالات).
 - ٨- وجود مظاهر قد تدل على متلازمة ذيل الفرس (إضافة إلى ألم الظهر):
 - أ- ألم ينتشر إلى الطرفين السفليين (على نحو غير متناظر غالباً).
 - ب- خدر في منطقة العجان وحول الشرج.
- ج- أعراض بولية: كزوال حس امتلاء المثانة، والسلس البولي، ويطلان حس اندفاع البول في أثناء تفريغ المثانة.
 - د- عدم استمساك المسرة الشرجية.
 - ٩- دلائل قد تشير إلى انهدام فقرى:
 - أ- ألم ظهري تلو سقوط أو حادث سير.
 - ب- ألم ظهري تلو رض خفيف لدي من يعاني تخلخل العظام.
 - ١٠- دلائل قد تشير إلى وجود خمج أو نقائل ورم في العظم:
 - أ- البدء بعد الخمسين عاما من العمر، أو قبل العشرين.
 - ب- الألم الذي يستمر بالاستلقاء ويحول دون النوم، أو يوقظ المريض من النوم.
 - ج- وجود مظاهر جسدية أو سوابق مرضية أخرى:
 - سوابق لإصابة بخبائة.
 - أعراض جهازية كالحمى، ونقص وزن غير معلل، وتعرق ليلي غزير.
 - إدمان المخدرات.
- نقص مناعة مكتسب (بما فيها الإيدز وHIV)، أو نقص مناعة علاجي المنشأ iatrogenic (بما فيها المالجة طويلة الأمد بالستيروليدات)، أو الإصابة بالسكري.

الجدول (٨) أثم الظهر المقد

- صور شعاعية بسيطة.
- ٢- ومضان عظام ولاسيما للألم غير الرضي النشأ، المضطرد السير.
- ٣- سرعة التثفل مع تعداد عام، تقييم لأدواء الفراء؛ كلسيوم الدم والفسفتاز القلوية، PSA والفسفتاز الحامضة موثية المنشأ (في الذكور)، سكر الدم، حمض اليوريك uric acid؛ الرحلان الكهربائي للبروتينات في المصل، الرحلان
 - ٤- فحص البول العام، رحلان مناعي للبول (للمتقدمين في العمر).
 - ٥- دراسة قلبية أو هضمية أو حوضية لحالات خاصة.
 - 3– CT أو MRI للعمود الفقري.

الجنول (٩) ما قد يجري من فحوص واستقصاءات لحالات ألم الظهر

في الأمعاء. وقد تحدث تلو رض الظهر أو من دون سبب ظاهر نادرا. ومما يؤهب لها وجود التثبيط المناعي (بما في ذلك الداء السكري والسرطان).

قد ينتشر الالتهاب من القرص إلى الجانب الموافق لكل من الفقرتين الملاصقتين، ثم يمتد إلى الحيز خارج الجافية،

وإلى النسج الرخوة جانب الفقرات مشكلاً خراجاً، ومظاهر عصبية شاذة. ومن الجراثيم السببة، المكورات العنقودية staphylococci والسالموثيالا salmonella، وعصيات التدرن،

والبروسيلا brucella.

يتجلى التهاب القرص بألم شديد في الظهر مع الحمى.

```
- ألم مع تحدد في حركة العمود الرقبي الجانبية خاصة؛ ألم لا نوعي ينجم عن:
                              أ- اضطراب لا نوعي في الأربطة أو المفاصل الصغيرة أو العضل غالبا. ويتصف بـ :
                                                                            • عمر المريض أقل من ٥٠ سنة.
                                                                            • أمد الألم أقل من ١٢ أسبوعاً،

    تحدد في حركة العمود الفقري الرقبي.

                                                                                • حركة العنق تفاقم الألم.

    غياب مظاهر جهازية أو خباثة أو رض.

ب- وثي المئق neck sprain، بما في ذلك أذية فرط الثني والبسط في حوادث السيارات التي تعرف بمصبع الرقبة
                                                                                            whiplash injury
                                 ٧- ألم من دون تحدد هي حركة العنق، وحركة العنق لا تفاقم الألم. ينجم عن:
                                                                                            أ- ألم محول.
                                                                                    ب- غير عضوي المنشأ.
                                                     ٣- ألم مم انتشار جذري إلى الطرف الملوي، وينجم عن:

 أ- تضيق في الثقوب (قد يزمن).

                                                                           ب- فتق قرصي (ألم حاد غالبا).
                                                                                               وبتصنف بالا
                       ● ألم على شكل شريمك ضبيق في الطرف العلوي، يتفاقم بحركة العنق، وبمناورة فالسلفا.
                                                                             • تحدد مؤلم في حركة الرقبة.
                                                 • قد يكون هناك ألم في الكتف، لكن حركة الكتف غير مؤلة.
                                            ♦ قد يكون هناك وخر أو خدر أو ضعف في الطرف العلوي الموافق.
                                                      تظهر الصور الطبية تضيقاً في الثقوب أو فتقاً قرصياً.
                                              1- ألم مع صداع. يكون الألم في أعلى العنق قالباً، ويشاهد في:
                                                                                              أ- الشقيقة.
                                                                                      ب- الصداع التوتري.
                                                                             ج- علة فقرية رقبية موضعية.
                                                                                ه- ألم مع حركات لا إرادية:
ا- خلل التَّوتر (سوء الوتار) الرقبي cervical dystonia أو الإجل التشنجي=الصَّفر spasmodic torticollis). ويتصف به
                           ● البدء الخلسي في العقد الخامس من العمر، ويتفاقم للدة تصل إلى خمس سنوات.
              • يستقر بعد ذلَّك، فيتوقف عن التفاقم، أو أنه قد يشمل قطعا أخرى من الجسم في ثلث الحالات.
                                                                            • يصبيب الإناث أكثر من الذكور.
          ● يتظاهر بدوران الرأس في المحور الأفقى (الإجل التشنجي) في ٠٨٪ من الحالات أو حول محاور أخرى.
• ينجم الإجل عن فرط نشاط العضلة الخشائية الترقوية المقابلة، والعضلة الطاحلة الرأسية (= العُصابة) الرأسية
                                                                                     splenius capitis الموافقة.
                                                • قد يخفف تواترُ الإجل لمنَّ مؤخر الرأس أو الخد أو الصدخ.
                                                                • يرافقه ألم حين ضغط الأعصاب الشوكية.
                                 • قد يؤدي في نهاية المطاف إلى تنكس فقري، أو اعتلال النخاع الرقبي أحياناً.
                                                                    ب- العرة tic: وهي حركات شبه لا إرادية:
                                         ● تشاهد في ١-١٠٪ من الأطفال ولاسيما في عمر ٦ سنوات وما بعده.

    تتفاوت في الشدة والتواتر.

                                                                                 • قد ترافقها عرات أخرى.
                                                                            • لا تستمر بعد الثلاثين غالباً.
          ♦ تتصف بثلاث صفات تميزها من كل الحركات اللاإرادية الأخرى (بما فيها الرمع العضلي myoclonus)·
                                                  ٥ سهولة التأثر بالإيحاء (كالكلام مع المريض عنها، أو نهره).

    قابلیتها للکبح المؤقت ارادیا.

◊ يسبق حدوثها مباشرة شعورٌ ملح غير مريح بوجوب إثارتها للحصول على الراحة. ولا يرافقها ألم صريح إلا
                                                                       بحدوث تغيرات تنكسية فقرية بالإزمان.
```

الجدول (١٠) ألم المنق وما قد يرافقه من مظاهر أخرى

- ١- إجهاد عضل الرقبة muscle strain أو التوتر tension بسبب سوء العادات الجلوسية طويلة الأمد.
 - ٧- رضوض المنق، مم أذية فقرية و نخاعية أو من دونها.
 - ٣- التشوهات الفقرية الخلقية.
 - ٤- فتق نواة لبية.
 - ه- التهاب العظم والفاصل osteoarthritis.
- ١- التهاب الماصل: كالتهاب الماصل الروماتوئيدي (الرثياني) والتهاب الفقرات المسط ankylosing spondylitis.

الجدول (١١) أكثر أسباب ألم المثق مصادفة

وعلامات لأذية عصبية مرافقة قد تكون جنرية أو سحائية أو نخاعية. وترتفع سرعة تثفل الدم والبروتين المتفاعل D/ ويظهر بالتصوير بالرئين المغنطيسي - وهو التصوير المفضل لهذه الحالات - أذية القرص وجزء مما يجاوره من كل من الفقرتين الملاصقتين. وقد يحتاج الأمر إلى إجراء خزعة موجهة عبر الجلد للوصول إلى تحديد الجرثومة السببة وانتقاء ما يناسبها من صادات، تعطى فترة طويلة. وقد يتطلب حدوث خراج الجراحة. الإندار جيد غالباً.

خامساً- ألم المنق:

١- مقاربة العنق وتنبيره:

تنطبق مقارية ألم أسفل الظهر سالضة الذكر على ألم العنق غالباً، مع بعض التعديات: يفرز المرضى إلى خمس زمر بحسب المظاهر السريرية (الجدول ١٠):

- أ- ألم مع تحدد في حركة العمود الرقبي الجانبية خاصة.
 - ب- ألم من دون تحدد في حركة المنق.
 - ج- ألم مع انتشار جذري إلى الطرف العلوي.
 - د- ألم مع صداع.
 - ه- ألم مع حركات لا إرادية في العنق.

أما اكثر أسباب الم العنق مصادفة فتبدو مبيئة في الجدول (١١):

المعالجة التقليدية لألم الرقبة هي بوجه عام: الراحة، والتثبيت المؤقت temporary immobilization، والعلاج الدوائي

العرضي والمعالجة الفرّيائية. وقد يحتاج القلة من المرضى إلى الجراحة أو علاجات أخرى خاصة بحسب سبب العلة.

 ۲- امتلال النشاع الرقبي cervical myelopathy (من منشأ تنكس فقري):

يستحق اعتلال النخاع الرقبي تذكيراً خاصاً به لأهميته السريرية؛ فقد تختلف مظاهره من حالة إلى أخرى، ويجب تذكر هذه العلة كلما شكا مُسنِ اضطراب المُشية ذات البدء الحاد أو تحت الحاد أو المزمن (عدة سنوات)، مضطردة السير، يشكو المريض "تيبس الأصابع وفقد مرونتها"، يتعذر معها

يشكو الريض "تبيس الأصابع وفقد مرونتها"، يتعذر معها أداء الحركات أو الأعمال الدقيقة التي تتطلب مهارة اليد والأصابع (العاثورية clumsiness)، مع زوال بعض منعكسات الشد بحسب القطعة النخاعية المؤوفة. كما قد يشكو ثقالاً في الطرفين السفليين لتأذي السبيلين الهرميين. ويعاني أقل من نصف المرضى لما كليلاً في المنق والكنفين، مع تحدد مؤلم في حركة المنق الجانبية خاصة. ويرافق الحالة الم جنري في ثلث الحالات، أما الأعراض البولية فطفيفة، وتقتصر على إلحاح التبول urgency وتردده hesitancy، ولكن من دون حدوث عدم استمساك المصرتين.

يؤكد التشخيص بالتصوير بالرنين المغنطيسي الذي يظهر ثغيرات اعتلال نخاع موضع قبالة قرص رقبي، مع تضيق شديد في القناة الفقرية (الجدول ٥). وتعالج الحالات جراحيا للحفاظ على ما لم يفقد من وظائف نخاعية.

فقد الوعي unconsciousness هو عدم إدراك المريض نفسه ومحيطه وعدم التجاوب معهما. وله أسباب متعددة، منها نقص التروية الدماغية الشامل والخلل الكهربائي في نشاط العصبونات (كما في الصرع) والخلل الكيميائي في الدم المغذي للدماغ (كما في نقص السكر). وقد يكون من منشأ نفساني.

وقد يطلق المريض مصطلح الدوخة عليها وعلى إحساسات أخرى كخفة الرأس أو ثقله أو الدوار وسواها.

الأسباب الشائعة لفقد الوعى العابر هى:

١- المسرع epilepsy ونوب الاختلاج seizure:

هو اضطراب عابر ومعاود في وظائف المخ، ينجم عن حدوث انفراغات القشرة، وتؤدي عصبونات القشرة، وتؤدي هنه الانفراغات إلى فقد الوعي أو إلى اضطراب حركي أو حسي أو نفساني، وقد يرافقها اضطراب في الجملة المستقلة أيضاً، قد يؤدي هذا الانفراغ إلى فقد الوعي فقداً فورياً أو إلى تبدل في الفكر أو الإحساسات أو إلى أذية الوظيفة النفسية، أو إلى حركات اختلاجية. أما الاختلاج convulsion فهو حدوث تقلصات عضلية لا إرادية متكررة، وهو غير ملائم لوصف الاضطراب الذي قد يحدث من تبدل الحس أو الوعي، لوصف الاضطراب الذي قد يحدث من تبدل الحس أو الوعي، لذلك يفضل أن تذكر (نوبة seizure) بوصفها تعبيراً عاماً. قد تحدث النوبة المفردة الأولى أو النوبة القصيرة في أثناء سير أمراض طبية عديدة. ويشير هذا دائماً إلى أن قشرة الدماغ تصاب بالمرض على نحو بدئي أو ثانوي.

وقد تتكرر النوب بسبب طبيعتها كل عدة دقائق كما في الحالة الصرعية، وقد تهدد النوب الاختلاجية الحياة. توجد مناطق صامتة أو صغيرة من عسر التصنع القشري والتعطب الحصيني، ولكليهما أثر في منشأ الصرع. ويوضع القسم الكبير من النوب المتكررة تحت تصنيف مجهولة السبب الأساسي، وقد تكون النوب الملامة الوحيدة للاضطراب الدماغي. وهناك أنماط أخرى للصرع لم يعثر لها على أساس إمراضي (باتولوجي)، ولا يوجد لها سبب واضح، وقد يكون النشأ وراثياً.

r- النوب غير صرعية النشأ non-epileptic events:

أ الفشي syncope.

ب- النوب الاختلاجية الزائضة pseudo seizures النوب

تفسانية التشأر

ج- توب نقص سكر الدم.

epilepsy أولاً – الصرع

تصنيف الصرع:

۱- نوب معممة (ثنائية الجانب ومن دون بدء بؤري) generalized seizures:

أ- مقو أtonic رمعي clonic، مقو (توتري) رمعي (الداء الكبير).

ب- الغيبة (الداء الصغير) epilepsy:

- * مع فقدان الوعي فقط.
- * مركب مع حركات مقوية قصيرة، أو رمعية أو تلاقائية automatism
 - ج- متلازمة لينوكس غاستوت Lennox-Gastaut .
 - د- الصبرع الرمعي العضلي myoclonic عند اليافعين.
- ه- التشنج الطفلي (متاكزمة ويست West's syndrome).
- و- الصبرع اللاحركي akintic astatic أو السقوط مع نفضات عضلية أحياناً.
- ب- نوب جزئية أو بؤرية (تبدأ موضعياً) partial seizures.

أ- بسيطة (دون فقد الوعي أو تبدل الوظيفة النفسية) .partial seizures simple

- * حركية منشأ الفص الجبهي (مقوية، رمعية، مقوية benign رمعية (النوب الجاكسونية). الصرع الطفلي السليم continuous partial الصرع الجنزئي المستمسر (epilepsy).
- * حسية جسمية أو حسية خاصة (الرؤية، السمع، الشم، الدوار، النوق).
 - * مستقلة autonomic.
 - * نفسانية.
 - ب- مركبة (مع اضطراب الوعي):
- * البدء بنوب اختال جرئية بسيطة مع التطور إلى نقص الوعي.
 - * مع اضطراب الوعى منذ البدء.
 - ٣- متلازمات صرعية خاصة:
 - أ- نوب رمعية عضلية.
 - ب- الصرع الانعكاسي reflex epilepsy.
 - ج- الاختلاج الحراري febrile convulsion.

- د- الحبسة الكتسبة مع اضطرابات اختلاجية.
 - ه- النوب الهيستيرياثية.
- جدول أسياب التوب بحسب العمر: الجدول (١).

والتهاب السحايا أو التهاب الدماغ ومضاعفاتهما قد تكون سبباً للنوب في أي عمر، وكذلك الاضطرابات الاستقلابية الشديدة. ومن الأسباب الشائعة في المناطق الاستوائية وتحت الاستوائية، الأخماج الطفيلية للجهاز العصبي المركزي (الشكل ١).

الأعراض:

۱- النوب الجزئية partial seizures؛

تؤلف ٥٣٪ من النوب الصرعية، وهي أكثر أنماط النوب الصرعية مشاهدة. يشير المشهد السريري وموجودات التخطيط إلى أن هذه النوب تبدأ في جهة واحدة من الدماغ. تقسم النوب الجزئية إلى نمطين بحسب إصابة الوعي أو سلامته، فإذا لم يفقد المريض الوعي في أثناء الهجمة؛ فإن

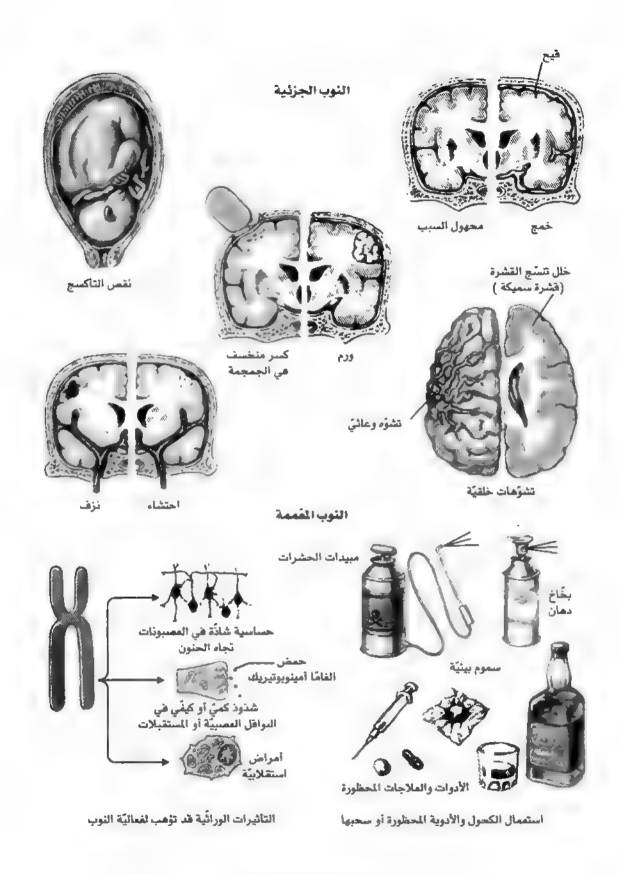
النوية من النمط الجزئي البسيط. أما إذا حدث تغير الوعي؛ فتدعى نوية جزئية معقدة (نوب الفص الصدغي).

أ- النوب الجزئية اليسيطة simple partial seizures يستدل من الأعراض إلى المكان الذي تبدأ فيه النوبة غالباً. قسمت النوب الجزئية البسيطة إلى الأقسام التالية: نوب حركية جزئية وهجمات دسية جسدية وهجمات حسية جسدية وهجمات حسية خاصة وهجمات نفسية.

* النوب الحركية الجزئية: تصيب أي قطعة من الجسم، ولاسيما الأطراف أو الرأس، وتسبب أحياناً توقف الكلام، وإذا تطورت النوبة الجزئية الحركية تسبب إصابة قطع مجاورة من الجسم التي يقع تمثيلها الحركي القشري في البقع الدماغية لتلك التي بدأت فيها النوب؛ تعرف هذه النوب بالنوب الجاكسونية Jacksonian seizures.

يدعى الشلل أو الضعف الموضع الذي قد يستمر دقائق أو ساعات أو أياماً بعد النوبة الحركية الجزئية شلل تود Todd's

السبب المحتمل	العمر عند بدء النوب
سوء تطور خلقي- أذية ولادية - نقص الأكسجة - الاضطرابات الاستقالابية (نقص السكر، نقص الكلسيوم، عوز فيتامين B6، فينيل كيتون يوريا)	اثوثيد
كما في السابق التشنج الطفلي	الرضع (۱-۲ أشهر)
التشنج الطفلي، الاختلاج الحراري، أذية الولادة ونقص الأكسجة، الإنتانات، الرضوض، الاضطرابات الاستقلابية، عسر التصنع القشري، التسمم الدوائي العرضي.	الطفولة الأولى (١أشهر-٣ سنوات)
نقص الأكسجة ما حول الولادة، الأذية عند الولادة أو خثار الشرايين أو الأوردة الدماغية فيما بعد الأخماج، الاضطرابات الاستقلابية، أو سوء التشكل القشري، المسرع الرولاندي.	الطفولة الثانية (٣-١٠ سنوات)
المسرع مجهول السبب cryptogenic أو الأساسي essential؛ المتضمن الأنماط المنتقلة وراثياً، المسرع الرممي المضلي عند اليافمين، الرض، الأدوية.	اليضع (١٠–١٨ سنة)
الصرع مجهول السبب، التنشق الداء الوعائي، مثلازمة سحب الكحول أو الأدوية الأخرى	فترة البلوغ (١٨-٧٥ سنة)
الرضوض، التنشؤ، الداء الوعائي، متلازمة سحب الكحول أو الأدوية الأخرى	فترة العمر المتوسط (٣٥-٩٠ سنة)
الداء الوعائي (بعد احتشاء)، الورم، الخراجات، الداء التنكسي، الرض (تلين الدماغ القشري - تحت القشري).	فترة الحياة المتأخرة (أكثر من ٦٠ سنة)
الجدول (١) أسباب النوب بحسب العمر	



الشكل (١) أسباب نوب الاختلاج

paralysis . وقد يشير إلى آفة بنيوية دماغية أحياناً .

إذا استمرت النوب الحركية الجزئية عدة ساعات أو أيام، فتسمى هذه الحالة الصبرع الجزئي المستمر partial epilepsy.

* الأعراض العصبية المستقلة: (مثل العطش والرغبة في التبول)، وقد تكون الظاهرة الوحيدة ثلنوب المتكررة نادراً.

* الهجمات (النوب) الحسية الجسدية: توصف عادة بأنها حس نمل وخدر أو وخز.

* النوب الحسية الخاصة: تشمل إحساسات بصرية بسيطة، أو سمعية، أو ذوقية. أو شمية، وإحساسات نوبية الشكل مثل الأضواء الوامضة، والهمس، والطنين، أو الروائح الكريهة. تُسمى هذه الإحساسات الشاذة الأورة (النسمة) aura.

* النوب النفسانية: تشمل اضطراباً في الناكرة (نسيان) بأنماط مختلفة: حوادث جرت من قبل vacja vu رؤية أحداث سابقة الحدوث، أو أعراض عاطفية مثل الخوف أو الكآبة أو الهمود، وقد يحدث ابتسام أو ضحك أحياناً. ويكثر حدوث الخوف الشديد مع اضطرابات ذاتية مرئية كتوسع الحدقة والخفقان والشحوب والتوهج. وقد تحدث التوهمات delusion واضطراب الإدراك والتشوشات البصرية، فتبدو الأشياء بغير واقعيا الحقيقي. وقد يشعر المريض أنه في عالم غير واقعي أو أنه خارج جسمه. وكل هذه الإحساسات هي إحساسات غير واقعية بجد العليل صعوبة بالفة في وصفها لغيره. على الرغم من أن الأعراض النفسية قد تحدث بمفردها، فهي عادة تحدث بوصفها أورة لنوب حركية جزئية معقدة وأحياناً أورة لنوبات رمعية مقوية تتعمم تلوياً.

ب- النوب الجزئية المقدة psychomotor partial seizures (النوب الجزئية المفسية الصركية seizures)؛ تتميز النوب الجزئية المفدة بأنها تبدأ بأعراض انفعالية نفسانية، وأوهام، وأهلاسات، وأعراض حسية خاصة، يليها نقص الوعي ونسيان. وقد يسبق اضطراب الوعي الأعراض النفسانية.

تحدث النوب الجزئية الحركية في أكثر من ٥٠٪ من الكهول المسابين بنوب جزئية معقدة، وقدعى النوب النفسية الحركية seizures psychomotor أو يحده الشوب الجزئية المعقدة أيناً من الأعراض والعلامات التي وردت تحت عنوان النوب الجزئية البسيطة، ولا سيما الأعراض النفسية والأهلاسات والتوهمات والأعراض العصبية المستقلة أو الحسية الخاصة.

تستمر النوبة الكاملة ١-٣ دقائق، وعند الصحو ينسى

المريض الهجمة ما عدا فترة الأورة أو جزءاً من بدء النوبة. تبدأ النوب الجزئية المعقدة في الفص الصدغي، لكنها قد تنشأ في المناطق الجبهية أو الجدارية أو القفوية، فالنوب التي تنشأ في الفص الصدغي تبدأ بحملقة على هدف لا وجود له، وتحدث بشكل هجمات عادة، والهجمات التي تبدأ بأهلاس بصرية تبدأ أكثر في الجزء الخلفي الوحشي من الفص الصدغي؛ لكنها قد تنشأ من الفص القنالي. والهجمات التي تبدأ بروائح كريهة تبدأ في البنى الصدغية في القسم الأمامي الإنسي غالباً (يبدي التخطيط الوصفي في القسم الأمامي الإنسي غالباً (يبدي التخطيط الوصفي ذرا موضعية بين الهجمات، غالباً ما تكون من الصدغي).

السلوك التلقائي (التلقائية) automatism: هو الجزء المتمم من النوب الجزئية المقدة، قد تحدث بعد انضراغات شاذة تنتشر للجانبين، تشاهد التلقائية أيضاً في النوب ذات المنشأ غير البؤري، وترافق أغلب التلقائيات المعقدة المشاهدة سريرياً النوب الجزئية والمعقدة، وأغلب النوب الجزئية المعقدة تنشأ انضراغاتها من الفص الصدغي وتنتشر إلى البنى الدماغية في الجهتين.

يدعى السلوك الذي يحدث بالاشتراك مع حالة تأذي الوعي والنسيان خلال النوبة أو بعدها «التلقائية»، فلا يدرك المريض ما يفعله أو يقوله أو يقوم به من أفعال بسيطة مثل المضغ والبلع.

تشمل التلقائية الأكثر تعقيداً خلع الملابس وتسويتها والتجول من غرفة إلى أخرى أو إعادة ترتيب الأشياء على مقعده، يشمل السلوك غير العادي بدرجة أكبر: خلع الملابس الجزئي أو التجول في الشارع، وتشمل نسيان ما حدث. تضطرب حالة الوعي دائماً خلال الفعائية التلقائية، لا يستجيب الشخص للمحرضات الكلامية، ويعرف أنه في حالة تخليط ذهني.

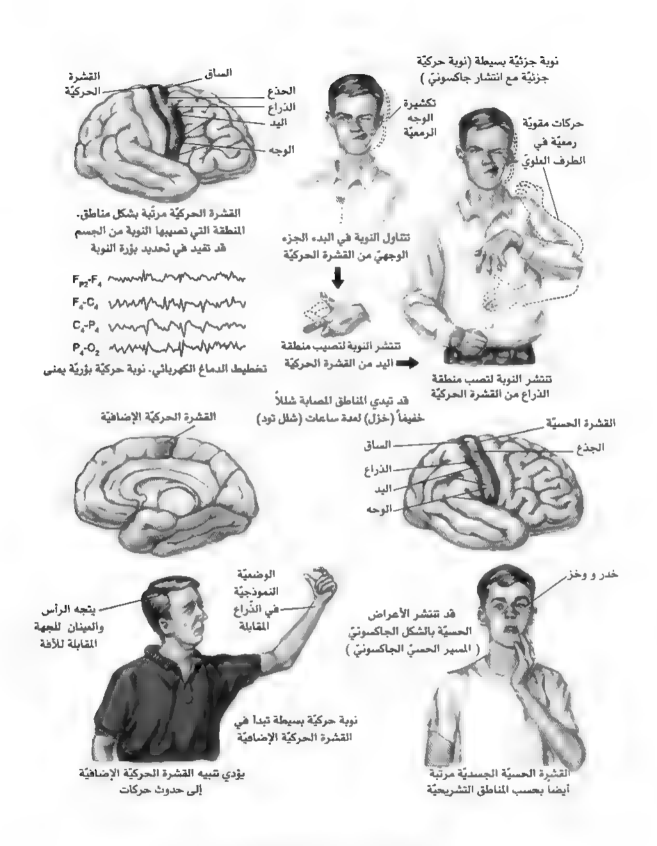
يشير النسيان وعدم الإدراك والتلقائية إلى سوء وظيفة البنى الدماغية في الجهتين، يبدو أن المسؤول عن النسيان هو سوء وظيفة الحصيين والبنى المرتبطة به في الجهتين في أثناء النوبة وبعدها.

تحدث التغيرات المديدة في السلوك والتلقائية في النوب الجزئية المعقدة أو توب الغيبوية المعممة.

إن التلقائية في هجمات الغيبوية أقصر عادةً، ولا تُصحب بأورة، أو مضاعفة بعد النوية أو حدوث نوم بعدها.

٣- النوب العممة generalized seizures:

أ- توب الغيبة (الغياب) absence: سن البدء بعد عمر السنتين ونصف السنة، ولا تبدأ بعد سن العشرين.



الشكل (٢) الاختلاجات الجزئية الحركية والحسية الجسدية.



الشكل (٣) التلقائية.

تظهر فيها موجة وذروة ٣ هرتز، وتتظاهر مع فقدان الوعي، تستمر النوبة ٣-١٥ ثانية، ولا ترافقها أورة. تبدأ نوب الغياب وتنتهي فجأة، وتتكرر من بضع مرات إلى عدة مئات المرات يومياً. يبدي المريض رفرفة غير واضحة بالأجفان أو الحواجب ٣ مرات/ثا تقريباً، قد تحدث حركات تلقائية بسيطة مثل: حك الأنف ووضع اليد على الوجه وحركات مضغ، أو بلع (السقوط أو فقد المقوية العضلية لا يحدث أبداً). ويكون المريض مباشرة بعد فترة فقد الوعي القصيرة صافي الذهن وقادراً على الاستمرار في فعالياته السابقة.

تخطيط الدماغ الكهربائي EEG: ترى في المصابين بنوب الفياب متواقتة من الفياب متواقتة من نموذج ذروة وموجة ٣ هرتز، على خلفية تخطيطية طبيعية. يمكن تحريض نوب الفياب في المرضى غير المالجين بإجراء فرط تهوية مدة دقيقتين حتى خمس دقائق.

نادراً ما يشكو المصابون بنوب الغياب القصيرة مظاهر عصبية أخرى، لكن تحدث في جزء منهم نوب مقوية رمعية معممة أو خلجان عضلي myoclonic. تحدث الحساسية للضوء عند بعض المرضى، ومن المفضل هنا رفض تعبير الداء الصغير، وإذا استعمل؛ فإنه يجب أن يقتصر على نوب الغياب القصيرة. استعمل تعبير الداء الصغير على نحو واسع لوصف أنماط عديدة من النوب، وإدت الممارسة إلى الاختيار غير المناسب للضادات الاختلاج.

قد تحدث غيبوبة مشابهة سريرياً للنمط المنكور في المرضى المصابين بتأذي الدماغ، ويدعى هذا التشارك (تأذ دماغي + نوب غيبة) متلازمة لينوكس غاستو -Castaut ، وتتميز من نوب الغياب بـ:

- (١)- تكرار النوب أقل.
 - (٢)- مدتها أطول.
- (٣) EEG ذروة وموجة أبطأ من ٢ هرتز.

وتحدث فتراث قصيرة من عدم الاستجابة التي تشاهد أيضاً في المسابين بالنوب الجزئية المقدة، يمكن تمييزها بسهولة من نوب الفياب المعممة بانفراغات الموجة والنروة ٣ هرتز؛ لأن النوبات الجزئية المعقدة تُسبق بأورة أو أعراض حسية خاصة، وتستمر فترة أطول، ثم يليها تخليط أو نوم في النوبات الجزئية المعقدة تبدو في EEG الوصفي نرا موضعة بين الهجمات، تكون غالباً من الفص الصدغي. نادراً ما تستمر تغييرات السلوك المديدة يوماً أو أكثر، ويشاهد هذا غالباً في نوب الغيبوبة، التي تشاهد فيها الانفراغات

ذروة موجة ٣ هرتز مستمرة؛ أكثر من مشاهدته في النوب الجزئية المعقدة. في هذه الحالة يستطيع المريض القيام بأعمال بسيطة غير متقنة مع وجود نقص في الوعي أو نسيان.

ب- النوب المقوية الرمعية :tonic- cłonic s: تحدث النوب المقوية الرمعية المعممة في وقت ما من سير الصرع في أغلب المصابين بالنوب، مهما كان النمحة السريري العادي للمريض.

تصنف النوب المقوية الرمعية ضمن مجموعة النوب العممة: إذا كانت كل النوب متشابهة في الشكل، وكان الفحص العصبي سوياً، وكان الأضطراب في EEG ثنائي الجانب منذ بدء النوية. كما يمكن أن تكون النوب المقوية الرمعية من فئة النوب الجزئية التي تتطور إلى نوب معممة ثانوياً ؛ إذا بدأت في إحدى نصفى الكرة المخية، ثم انتشرت، وسببت هجمة معممة كبيرة. تستمر النوبة المقوية الرمعية ٣-٥ دفائق. وسواء كانت الاختلاجات بدثية أم ثانوية معممة تاثية لانتشار نوب جزئية، فإنها تتميز بفقد الوعى الكامل والسقوط، وترافق بدء النوب أحياناً صرحة عالية ناجمة عن الزفير الشديد عبر الحبال الصوتية المقاومة تنجم عن تقلص العضلات التنفسية والحنجرية تقلصاً مفاجئاً لا إرادياً. يتصلب الجسم مع سقوط الريض بسبب التقلص المقوي المعمم لعضالات الأطراف ومحور الجسم، وينبسط الطرفان السفليان، وينعطف الملويان جزئياً. قد تكون التقلصات المعممة غير متناظرة؛ ولا سيما إذا كان بدء الهجمة جزئياً. وفي أثناء هذا الطور القوي الذي يستمر أقل من دقيقة: يتوقف التنفس بسبب استمرار تقلص عضلات التنفس، وقد يشاهد شحوب أو زرقة. بعد الطور المقوى تحدث حركات رمعية (مقوية متقطعة) في الأطراف الأربعة تستمر أقل من دقيقة. ويعضَ المريض لسانه بسبب تقلص المضلات الماضفة اللا إرادي، وقد يحدث سلس بولي، وقد يسبب فرط الإلماب والتنفس العميق زيداً في الفم. ثم قد يصاب المريض بتخليط ذهني أو تلقائية لفترة قصيرة، وقد يدخل في نوم عادي؛ ليستيقظ معافي مبع نسيان ما

ج- النفضات الرمعية العضلية myoclonic jerks هي تقلصات عضلات الأطراف أو الجذع لا إرادية قصيرة الأمد تتكرر بلا انتظام. تنجم عن أمراض مختلمة، تشمل الأخماج الفيروسية، ونقص O_1 ، وتنكس الدماغ المترقي.

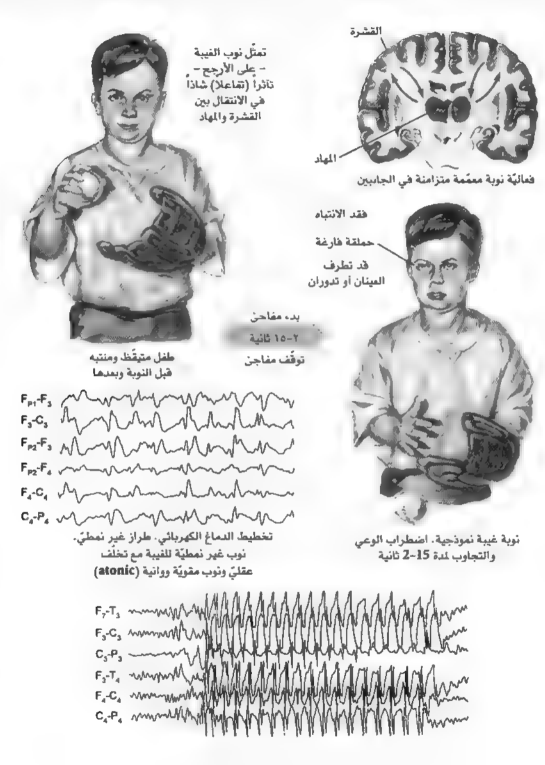
ويألاحظ أن النفضات الرمعية العضلية المفردة التي تحدث

وقت النوم أو بعد فترة قصيرة من بدء النوم هي ليست نوياً مرضية، بل هي نخاعية المنشأ.

تُحدث الحركات الرمعية العضلية الخفيفة في الجهتين، وهي متناظرة غالباً في المرضى الصابين بنويات غيبوية مع

مركبات ذروة وموجة ٣ هرتز (مماثلة 11 يشاهد في الداء الصغير غالباً).

يشير الرمع العضلي ذو التوزع غير المتناظر العشوائي إلى اضطراب معمم في وظيفة الدماغ يشمل القسم العلوي

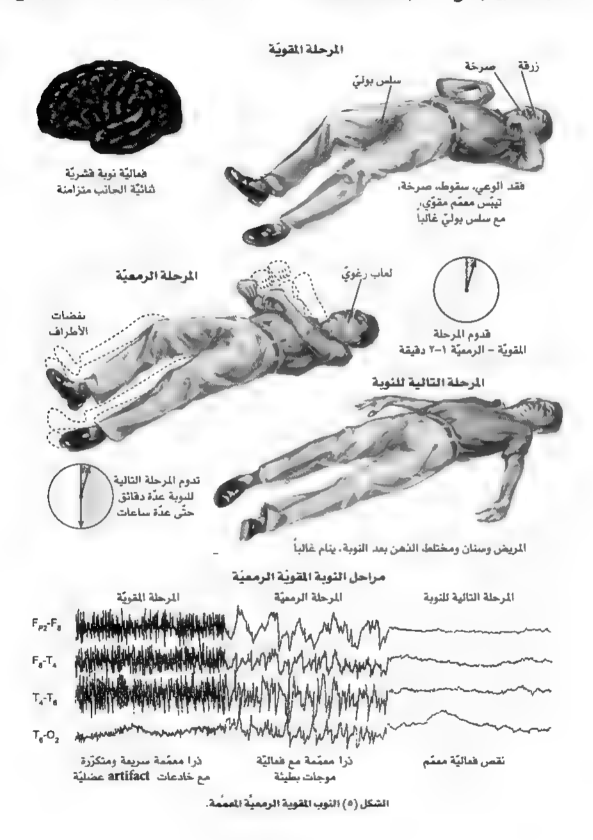


الشكل (٤) توب الفيبة (الغياب).

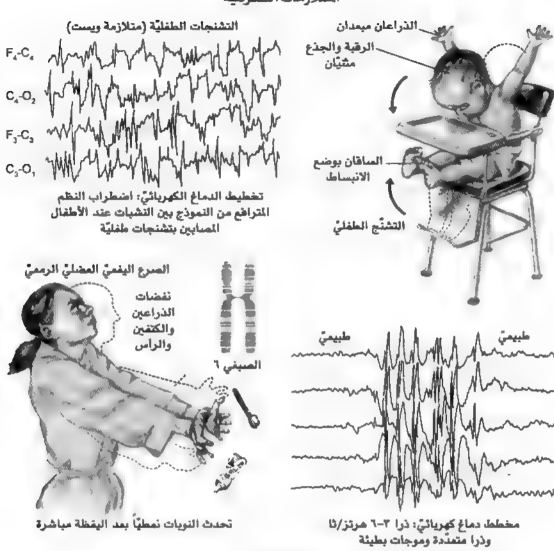
من جدَّع الدماغ خاصة. وقد يحدث الرمع العضلي في آفات الدماغ الاستقلابية أحياناً.

د- التشنجات القوية (صرع السلام salaam attacks

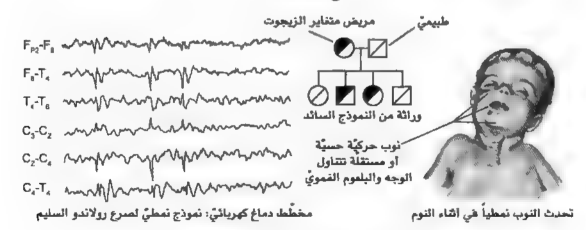
داء ويست West's disease)؛ هي حركات ينثني بها الجسم والخصر والعنق. ثبدأ هذه الهجمات بعمر ٢-٦ أشهر، ولا تستمر بعد عمر خمس سنوات. يحدث لدى الرضيع غالباً



المتلازمات الصرعية



صرع رولاندو السليم



الشكل (٦) المتلازمات الصرعية - صرع السلام.

نفضات رمعية عضلية في الجهتين مع ثني الرأس على الصدر. تحدث التشنجات المقوية عدة مرات في اليوم على شكل تجمعات، وتكون جزءاً من متلازمة قدعى التشنجات الطفلية EEG الوصفي فيها (موجات بطيئة عالية الفولتاج منتظمة مع انفراغات ذروية وموجات ذروية غير منتظمة عشوائية الظهور في كل الأماكن في القشرة).

ه- نوب فقد المقوية (الوئي) atonic: تبدأ في الطفولة، وتتميز بفقد مقوية العضل المضاد للجاذبية فقداً مفاجئاً ويؤدي ذلك أحياناً إلى سقوط الطفل على الأرض فجأة. تحدث بدون سابق إندار مما يتسبب بأذيات غالباً.

قد يكون نقص المقوية العضلية غير كامل فيسبب انحناء الرأس أو سقوطه، وإذا فقد الوعي يستعاد خلال لحظات قليلة. يبدي تخطيط الدماغ الكهربائي ذرا بطيئة مع ذروة وموجة متعددة بتواتر ١-٥٠١ هرتز. تشاهد هذه الهجمات غالباً في الأطفال المتخلفين ذهنياً. من الصعب معالجة هذه النوب: إذ إنها لا تستجيب للأدوية على نحو عام.

و- الحالة الصرعية: هي حالة من تكرار النوب الأختلاجية دون فاصل من الوعي، وهي حالة اسعاف طبي يتطلب معالجة فورية وقوية كي تُجتنب الأذية الدماغية الشديدة وتهدف إلى إيقاف النوبة في مرحلة باكرة.

التفريق السريري:

يلخص الجدول (٢) المشهد السريري في النوب الصرعية المتاخة.

المتلازمات غير المسرعية التي تحدث فيها أعراض اختلاجية:

۱- ثوب وقف التنفس breath-holding spells؛

يدعو الألم والفضب والإحباط بعض الأولاد لأن يحبسوا أنفاسهم حتى مرحلة نقص الأكسجين والسقوط.

وقد يكون الغشي الظاهرة الوحيدة للحالة، أو تحدث حركات رمعية أو مقوية قصيرة ثنائية الجانب، وقد يلي ذلك اختلاج كبير معمم. والملامح السريرية التي تميز نوب وقف التنفس هذه من النوب الصرعية الحقيقية، هي أن كل هده النوب تنجم عن وقف التنفس. وهي نادراً ما تستمر بعد عمر ٣ سنوات.

٧- غشى السعال والتبويل ومناورة فالسالفا:

ينقص كل من السعال والتبويل - أو كل ما من شأنه زيادة الضغط داخل القومبرة - النتاج القلبي؛ مما يؤدي إلى نقص أكسجة الدماغ مع فقد الوعي. يعاق العود الوريدي إلى الجانب الأيمن من القلب بسبب ارتفاع الضغط ضمن الصدر، وتسبب تأثيرات المهم بعله القلب وتوسعاً وعائياً محيملياً.

يتبع غشي نقص الأكسجة حركات مقوية أو رمعية وجيزة أحياناً، وقد يحدث الاختلاج نادراً، ونيس هذا اضطراباً اختلاجياً حقاً، ويدعى نذلك «غشياً اختلاجياً». يرى غشي السعال على نحو غالب في البالفين البديشين مع وجود اضطرابات قلبية رئوية.

التروية المابر transient ischemic attack المابر (TIA):

قد يسبب نقص التروية العابر المعمم فقد الوعي وقد يشخص خطاً على أنه صرع بؤري، يؤدي الخلل المصبي نتيجة نقص التروية العابر إلى أعراض سلبية (مثلاً حس الخدر وتحدد المجال البعمري والشلل). في حين يحمل النقص المرتبط بفعالية الصرع البؤري طابعاً إيجابياً (رجفان واختالاج وشواش الحسس (منذل) paresthesia (رضفان واختاس، وأهلاس).

يرافق صداع الشقيقة النموذجي أورة بصرية وحيدة الجانب. وهو سهل التمييز من النوبة الصرعية عدا أن بعض المرضى النين يعانون الشقيقة تلاحظ إصابتهم بالخزل،

partial epilepsy الصرع الجزلي	seizures generalized الصرع الممم	
نوب تبدأ موضعياً	دون بدء بؤري، متعممة	
تشير الملامح السريرية والتخطيطية إلى أن هذه النوب	تشير الملامح السريرية والتخطيطية إلى أن هذه النوب	
تبدأ في جهة واحدة من الدماغ.	تبدأ ثنائية الجانب من الدماغ	
الصرع الجزئي المعقد:	الصرع الجزئي البسيط:	
إذا حدثت درجة من تغير الوعي أو عدم الاستجابة أو	إذا لم يفقد الريض الوعي في أثناء الهجمة؛ فإن النوبة	
كليهما، فهي توبة جزئية معقدة (نوب المص الصدغي).	من النمط الجزئي البسيط	
الجدول (٢) يوضح المشهد السريري في النوب الصرعية المختلفة		

والتنميل، أو الحبسة.

النوية النفسائية (الهيستيريالية):

تحدث في بعض الأشخاص نوب هيستيريائية تشبه ظاهرياً النوب الصرعية، وقد يكون هؤلاء الأشخاص قد تعرضوا لنوبة صرعية في السابق أو احتكوا بمرضى مصابين بالصرع، ويصعب على من لا يمعن النظر تمييز هذه النوب من النوب الحقيقية؛ علماً أن تطور النوبة الهيستيريائية غير نموذجي، فالرجمان العضلي مثلاً ينتشر من يد إلى أخرى من دون أن يصيب عضلات الوجه والرجلين، ولا يليه غياب الوعى، ولا يؤذي المرضى أنفسهم.

التقييم والتشخيص السريري:

يهدف التقييم العصبى إلى:

١- تأكيد إصابة الريض بالصرع حقاً.

٢- تصنيف النوبة ونوع الصرع بدقة وتحديد ما إذا كان
 المشهد السريري هو لمثلازمة خاصة.

٣- تعرف سببها من وصف من شاهد النوبة، وزود بالمعلومات الضرورية، فقد يكون السبب مثلاً إصابة حادة كسحب دوائي أو خمج في الجملة المصبية المركزية أو رض أو نشية .ictus

توحي قصة البداية الحادة للنوبة الاختلاجية في البالغين وجود كتلة داخل القحف. أما القصة الأكثر إزماناً، فتوجه نحو صبرع مزمن، كما أن المظاهر البؤرية كالأورة أو المظاهر الحادثة في أثناء النوبة أو بعدها تشير إلى آفة دماغية بنيوية.

الفحص السريري: يكون سوياً في معظم المرضى مع وجود علامات سريرية في أثناء النوبة أو بعدها تؤكد حدوث نوبة اختلاجية حقيقية، وهي:

أ- حدقتان متسعتان مع ارتكاس ضعيف للنور الماشر وغير
 المياشر.

ب- عض اللسان من جانبه (وليس من ذروته).

ج- الأخمصيان بالانبساط (بابنسكي مزدوج).

د- انفلات المسرات.

ه- المفرزات الرغوية حول الفم.

ويصبح المريض بعد الصحو من النوبة الاختلاجية مشوش الدهن، ويعاني الصداع والآلام العضلية مع اليل إلى النوم.

أما الموجودات الفيزيائية الأخرى التي يجب أن يُبحث عنها: فهي: بقع القهوة بحليب والأورام الوعائية الوجهية والبقع الناقصة التصبغ ونمش الجلد، وقد تشاهد في شبكية

العين شدودات صباغية أو أورام وعائية.

قد يشاهد عدم تناظر في حجم البدين والقدمين أو الوجه، وهو يشير إلى شنوذ طويل الأمد في نصف الكرة المخية في الجهة المقابلة للجزء الأصفر.

الفحوص المخبرية: الفحص الأكثر تشخيصاً للصرع هو تخطيط الدماغ الكهربائي EEG، وهو مفيد وأساسي أحياناً لموضع التشخيص وتصنيف النوب وتعرف المتلازمات الصرعية ووضع قرارات علاجية، وحين يرافقه موجودات سريرية مناسبة: فإن أنماط EEG صرعية الشكل المسماة درا، spikes أو الموجات الحادة تدعم تشخيص الصرع بقوة.

وفي المحابين بالنوبات تشير الأنفراغات الكهربائية صرعية الشكل إلى صرع بؤري في حين تشير الفعالية صرعية الشكل المعممة إلى صرع بؤري في حين تشير الفعالية صرعية تستدعي الانتباه؛ هي أن معظم الـ EEG يجرى بين النوب، لذلك فإن الشنوذات الكهربائية وحدها لا يمكن أن تثبت التشخيص أو تنفيه في حين يؤكد الصرع فقط بالموجات الكهربائية المميزة في أثناء نوبة سريرية واضحة، وهو ما لا يتحقق حين إجراء EEG المنوائي. ومن العوامل الأخرى التي يتحقق حين إجراء EEG وحده حدوث شنوذات صرعية الشكل في نحو ٢٪ من الأشخاص الطبيعيين ومعظمها حالات غير عرضية؛ ولاسيما عند الأطفال. كما قد يساء فهم الموجات عرضية؛ ولاسيما عند الأطفال. كما قد يساء فهم الموجات على نحو خاطئ أنها مؤهبة للصرع.

يظهر نحو ٤٠-٥٠٪ من المرضى المصابين بالصرع شذوذات صدرعية الشكل على EEG الأولي، وتعزز فرصة التقاط الفعالية الصرعية عن طريق الحرمان من النوم مدة ٢٤ ساعة قبل الفحص.

الفحوص الشعاعية: تصوير الدماغ بالمرئان MRI يكمل موجودات EEG لتمرّف الأفات الدماغية البنيوية التي تفسر تطور الصرع وحدوثه.

يساعد MRI على كشف أغلب أفات الدماغ الصرعية كتصلب حصين البحر وشنوذ الهجرة المصبية وتشوهات الجيب الكهفي، من المهم الحصول على دراسة شعاعية كاملة لصور T2، T1 في مقاطع محورية وإكليلية، فالمقاطع في المستوى الإكليلي العمودية على المحور الطولي لحصين البحر قد حسنت من كشف ضمور حصين البحر والدبق glia، وهي موجودات مرتبطة بالصورة الإمراضية للتصلب الصدغي الإنسى والمنشأ الصرعى الصدغي.

يجب إجراء MRI للمرضى المشتبه بإصابتهم بالصرع في

عمر ١٨ سنة وفي جميع الأطفال المصابين بالنوبة الجزئية ما عدا الصرع البؤري السليم في الأطفال، أو في الموجودات العصبية الشاذة أو في شنوذات بؤرية بطيئة الموجة على EEG. ويمكن إجراء التصوير المقطعي المحوسب للدماغ بوصفه حداً أدنى.

ويفيد التصوير المقطعي بالإصدار البوزيتروني positron ويفيد التصوير المقطعي بالإصدار البوزيتروني positron (PET) السنقلابية للدماغ أو الجريان الدموي SPECT. مثال: ۷۰٪ من المسابين بصرع المص الصدعي يظهرون الشذوذات باستخدام PET و SPECT حتى لو كان MRI طبيعياً.

فحوص أخرى: نادراً ما تساعد الفحوص الدموية المنوالية على التشخيص في أشخاص سليمين تماماً ليس لديهم سوى الصرع.

ويفيد تحليل الشوارد واختبارات وظائف الكبد والتعداد الدموي بوصفها دراسات قبل المالجة المضادة للصرع. وتفيد الفحوص الدموية في المرضى كبار السن المصابين بمرض جهازي مزمن أو حاد، أما المراهقون الشباب المصابون بنوب معممة: فيجب أن يستقصى فيهم احتمال الإدمان على الكوكايين عن طريق دراسة دموية أو بولية.

يستطب البزل القطئي عند الشك بالتهاب سحايا أو دماغ، ولا يُعد ضرورياً فيما عدا ذلك.

قد تؤدي النوب الصرعية المعممة أو المتكررة والحالة الصرعية إلى النوب الصرعية المعممة أو المتكررة والحالة الصرعية إلى الدماغي الشوكي زيادة طفيفة، وتسبب زيادة تعداد الكريات البيض للدة ٢٤/٨٤سا، ويجب أن تعزى كثرة تعداد الكريات البيض في السائل الدماغي الشوكي إلى الحالات الراجعة بعد أن

تستبعد الحدثيات داخل القحف أولاً.

ويُجرى EEG في أي شخص شاب عند أول نوبة معممة: إذا كان هناك قصة عائلية للإنظميات أو موت مفاجئ غير مفسر أو غياب وعي متكرر، ويطلب EEG في أي مريض بعاني قصة لانظميات قلبية أو مرض صمامي.

التعبيره

١- النوية الأولى:

لا تعالج غالباً، إذا كانت الاستقصاءات السريرية والمخبرية والشعاعية سلبية فقد لا يتكرر الكثير منها. ولا تدعى النوبة الأولى صرعاً.

٧- معالجة الصرع:

إذا كان سبب النوب العُرضية قابلاً للتصحيح؛ فإن الأدوية المضادة للصرع غير ضرورية، ويستطب العلاج في المرضى الذين يؤهلهم ما تديهم من موجودات سريرية أو شعاعية وعلى EEG إلى الإصابة بنوب أخرى متكررة، ويهدف العلاج هنا إلى إيقاف النوب على نحو كامل إن أمكن.

ويجب أن تستخدم مضادات الصرع بحسب النشاط

أ- نمط النوية يجب أن يكون معروفاً، ويذلك يعملى الدواء المفضل بالجرعات المروفة ثم تزاد الجرعة حتى يتم التحكم الكامل بالنوب أو تحدث التأثيرات الجانبية.

ب- الثوب القليلة الحدوث تتطلب تغييراً بطيئاً في الجرعات الدوائية.

ج- إذا استمرت النوبات حتى الجرعة القصوى أو إذا حدث تأثير جانبي مهم يجب اختيار دواء آخر.

د- لا يجب إيقاف دواء ما إلا بعد البدء بالدواء الثاني.

ثمط التوب	الأدوية الستخدمة
لجزئية البسيطة والمقدة	غابابنتین - لاموثرجین - ثوبیرامات - کاریامازیین فالبروات - فینیتوئین- الأوکس کاریازبین- لیفیتیراسیتام - بریغابالین
معممة ثانوياً	غابابنتين - الموترجين - توبيرامات - كاريامازيين - فالبروات - فينيتوئين
لنوبات المعممة الأولية لقوية الرمعية	فالبرواث - لاموترجين- فينيتوئين- كاريامازيين- لاموترجين - إيثوسوكسميد - توبيرامات - ليفيتيراسيتام
لغيبة (الصرع الصغير) لنوب الرمعية العضلية	فالبروات- كلونازيبام

ه- إذا استمرت النوب بعد استعمال دواءين حتى مستوى الجرعة السمية يجب إحالة الريض إلى مركز متخصص.
 و- قد تسبب الجرعة السمية لبعض مضادات الصرع (كاربامازبين- فينيتوئين) نوباً صرعية.

والجدول (٣)جدول بسيط للأدوية المستخدمة لعلاج الأنماط المختلفة من النوبات:

التأثيرات الجانبية للضادات الصرع الشائمة: الجدول (٤). جرعات الأدوية المضادة للصرع الستخدمة على نحو شائع: الجدول (٥).

وهناك أدوية أخرى مستطبة في علاج بعض أنواع الصرع مثل الأوكس كاريازيين والبريغابالين والليفيتراسيتام والتوبيرامات.

فينيتوئين	ضخامة لثة - شعرانية - تلين عظام - عوز الفولات - أذية كبدية - ذأب حمامي جهازي
كاريامازيين	نعاس - رأزأة - شفع - صداع - نقص الصوديوم - اندفاعات جلدية
سوديوم فالبروات	غثیان - رجفان - قهم - نقص صفیحات - زیادة وزن - حاصة
بريميدون	عوز الفولات - تلين العظام - ذأب حمامي جهازي - غثيان
فينوباربيتون	عوز الفولات - تلين العظام - ذأب حمامي جهازي - غثيان
يثوسوكسيميد	دوار – أرق – غثيان
كلونازيبام	نعاس – تهییج
لاموترجين	دوار - شفع - اندفاعات جلدية
	هزع - نماس

التراكيز العلاجية	الجرهة	الدواء
٣ -١٢ملغ/مل	بالغ:١٠٠٠/ملغ/٨ساعات - طفل:٤-١٠ملغ/كغ/اليوم	كاربامازيين
٤٠١٠ملغ/مل	بالغ:٧٥٠-١٥٠١ملغ/١٣ساعة - طفل:١٠-٧٥ ملغ/كغ/اليوم	إيثوسوكسيميد
غيرمحدد	بالغ: ٩٠٠-٣٦٠٠ملغ/٨ ساعات	غابابنتين
٤-١٥ ملغ/مل	بالغ:٧٥-٢٠٠ ملغ/١٢ساعة – طفل:١-٥ ملغ/كغ	لاموتريجين
۱۵-۲۰ ملغ/مل	بالغ:٩٠-١٨٠ ملغ/٢٤ساعة - طفل:٢-٦ ملغ/كغ/يوم	فينو باربيتال
۲۰-۲۰ ملغ/مل	بالغ:٣٠٠-٥٠١ ملغ/٣٣٤ ساعة - طفل: ٤-١٢ ملغ/كغ/يوم	فينتوثين
٥٠-١٢٠ ملغ/مل	بالغ:١٠٠٠–٣٠٠٠ ملغ/٨ ساعات – طفل:١٠-٧٠ ملغ/كغ/يوم	فالبروات
٦ -١٢ملغ/مل	بالغ:٥٠٠-٢٠ملغ/٨ساعات - طفل:٤-١٠ملغ/كغ/اليوم	كاربامازبين

٣- المالجة الجراحية:

التقييم ما قبل العمل الجراحي: يقدر أن ٢٥٪ تقريباً من كل المسابين بالصرع مرشحون للمعالجة الجراحية وقد يفيد العملُ الجراحي أكثر من نصفهم.

إن معظم المرشحين للعمل الجراحي هم المصابون بالتوب الجزئية المقدة، والذين لديهم بؤرة صدغية وحيدة الجانب، إذ تكون نسبة الشفاء نحو ٩٠٪. وتصل إلى غياب النوب في نحو ٥٠٪. ولا يحدث تحسن مطلقاً في ١٠٪ من المرضى فقط، وتسوء حالة أقل من ٥٠٪.

ويرشح للعمل الجراحي المرضى المصابون بالصرع المعند على المعالجة الدوائية على على المعالجة الدوائية على الرغم من استخدام ثلاثة أدوية أو أربعة أدوية مضادة للاختلاج على نحو منتظم، وتقدر نسبة هؤلاء المرضى بـ 10-40٪.

النمط الأكثر شيوعاً لجراحة الصرع هو:

- الجراحة الاستئصالية الجزئية (الاستئصال الجزئي للفص الصدغي والجبهي) تزيل منطقة الدماغ المسببة للنوب.
- خزع الجسم الثفني: تقطع الناطق المولدة الصدعية عن طريق قطع مسارات العصب حيث تنتقل إشارات النوب. وهذه الطريقة أكثر فائدة من أجل النوب المقوية الرمعية واللامقوية والمقوية.
- خزع نصف كرة: يجرى للمرضى (عادة الأولاد) المصابين بنوب شديدة تنشأ من جانب واحد من الدماغ، لكن التأثيرات الجانبية قد تكون سيئة.

تنبيه العصب المهم؛ يستخدم تنبيه المبهم (كل ٥ دقائق نحو ٣٠ ثانية) للنوب المعممة والجزئية (يسيطر على النوب في ٥٪) ، يزرع جهاز التنبيه في جدار الصدر الأمامي، وتربط المساري المنبهة إلى العصب المبهم عند تضرع السباتي الأيسر.

4- المشورة في المسرج:

أ- ماذا يجب على ذوي المريض أن يفعلوه عند حدوث النوبة؟ متى يجب نقل المريض إلى الستشفى؟

يجب تحرير مجرى الهواء airway وعدم محاولة فتح الفم بقوة منعاً لإيناء المسعف والمريض. كما يجب وضع المريض على جانبه منعاً من الاختناق واستنشاق المفرزات، ثم محاولة نقله إلى أقرب مركز صحي أو مستشفى؛ ولاسيما في حال تكرار النوب أو استمرار الاختلاج أكثر من ١٠ دقائق.

ب- ما هي أهم العوامل المثيرة للنوب الصرعية؟

* الشدة النفسية، الحرمان من النوم، الإرهاق الشديد،

الانقطاع المفاجئ عن الكحول (الانسمام الكحولي الحاد)، الاضطرابات الاستقلابية.

- * بعض الأدوية (كمضادات الهيستامين ومصادات الاكتئاب والمعدّات الكبيرة وبعض الصادات من مركّبات quinolones.
 - * النوب الصرعية الربيطة بالدورة الطمثية.
- * الصرع الانعكاسي، وهي أنواع محددة من الصرع تحدث استجابة لنمط محدد من التنبيهات الخارجية مثل الوميض الضوئي المتكرر، والاستحمام بالماء الحار، وسماع بعض القطع الموسيقية، واستخدام بعض الهاب الحاسوب أو مشاهدة رجرجة شاشة التلفاز.

ج- هل يتعارض الدواء مع الزواج والحمل والإرضاع؟ لا يتعارض تناول العلاج الضاد للصرع مع الزواج والحمل وارضاع الأطفال؛ ولكن يجب مراجعة الاختصاصي بالأمراض العصبية عند التخطيط للحمل، وليس بعد حدوث الحمل؛ لأن بعض أدوية الصرع لها تأثير مشوه

للجنين في نسب صفيرة من الأجنة.

 د- هل يمكن ممارسة الرياضة؟ وهل توجد أنواع محددة من الرياضة التي يجب تجنبها؟

المساب بالصرع إنسان سوي ويمكنه ممارسة حياته على نحو اعتبادي، ولكن يُوسى عادة بعدم ممارسة أنواع الرياضات الخطرة ولاسيما السباحة قبل ضبط النوب وتوقفها التام.

هـ- ما هي المهن والدراسات التي يُومى المساب بالصدرَّع بتجنبها؟

يمكن للمصاب بالصرع أن يدرس أو يعمل في المجال الذي يرغب به: لكن يُوسى عادة بالابتماد عن مجالات الأعمال الخطرة والعمل بجانب الآلات الخطرة والابتعاد عن العمل سائشاً أو ما شابه.

و- هل يمكن للمصاب بالصرع الذهاب إلى الدرسة؟

نعم يمكن إرسال الطفل إلى المدرسة؛ لكن بعد البدء بالملاج وتوقف النوب.

ز- نصائح عامة:

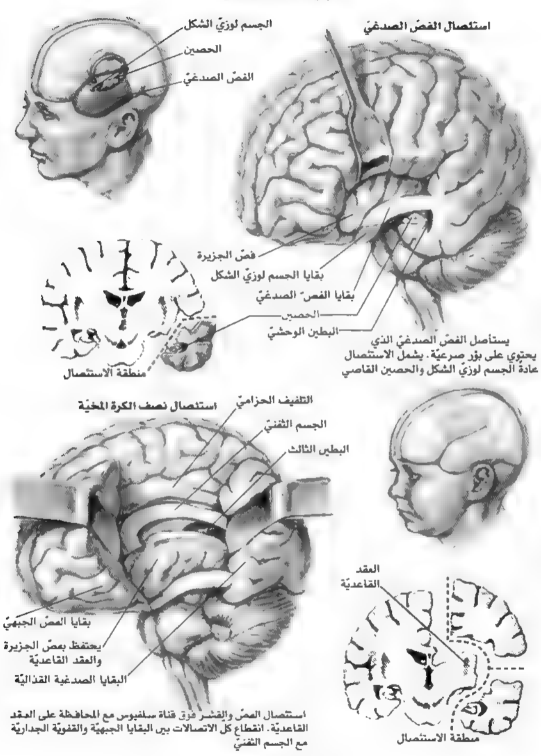
* تناول الدواء بانتظام وعدم إيضافه لأي سبب دون استشارة الاختصاصي.

* تجنب العوامل المثيرة للنوبة عند المساب مثل السهر وقلة النوم، والتعرض للنور الساطع المتقطع، وسوء استخدام التلفاز والحاسوب لدى المؤهبين، وتجنب الكحول.

* إبعاد أدوية الصرع عن تناول الأطمال.

* عند مراجعة المريض أي مركز طبي لسبب آخر غير الصرع يجب إعلام الطبيب بذلك والأهم إعلامه بالأدوية

الجراحة الاستئصالية



الشكل (٧) الجراحة الاستثمنائية.

التي يتناولها: كيلا يصف له أدوية تتعارض مع أدوية الصرع: ولاسيما المضادات الحيوية، وحبوب منع الحمل، ومميعات الدم، وأدوية التدرن.

* عدم قيادة السيارة إلا بعد السيطرة التامة على النوب لمدة عام على الأقل.

ثانياً- الثوب غير صرعية المنشأ non-epileptic events:

هو فقد الوعي فقداً عابراً نتيجة نقص الجريان الدموي الدماغي. يرافق الفشي وهط دوراني متعلق بالوضعة postural collapse ويتراجع تلقائياً. قد يحدث الفشي على نحو مفاجئ من دون إنذار، أو قد تسبقه أعراض بادرية (ما قبل الفشي faintness) تتضمن خفة الرأس، ودُواماً (دوخة) فلا الفشي dizziness من دون دوار حقيقي، وشعوراً بالحرارة، وتعرقاً، وغثياناً، وتشوش رؤية يتطور إلى فقد الرؤية.

تختلف أعراض ما قبل الغشي بمدتها، وقد تزداد شدتها حتى حدوث فقد الوعي، أو تتراجع قبل فقد الوعي إذا تم تصحيح نقص تروية الدماغ، وتضريق الغشي عن الاختلاج أمر مهم، وصعب أحياناً. يكون الغشي سليماً حين يحدث نتيجة تأثير المنعكس القلبي الوعائي الطبيعي في ضريات القلب والمقوية الوعائية، وقد يكون خطراً حين يكون نتيجة اضطرابات النظم المهددة للحياة. وقد يحدث الغشي مرة واحدة، أو قد يتكرر.

الفيزيولوجيا المرضية؛ ينجم الغشي عن اضطراب مفاجئ في استقلاب الدماغ، نتيجة هبوط الضغط الشرياني مع نقص الجريان الدموي الدماغي، تساعد اليات متعددة على التنظيم الدوراني بوضعية الانتصاب؛ إذ يوجد نحو ثلاثة أرياع حجم الدم الجهازي ضمن السرير الوريدي، وقد يؤدي أي تبدل في العود الوريدي إلى تناقص في النتاج القلبي، ويمكن المحافظة على الجريان الدموي الدماغي مع دوام حدوث التشنج الوعائي الشرياني الجهازي؛ ولكن عندما تخفق هذه المعاوضة (هبوط ضغط شرياني شديد) تكون الطبيعي؛ مما يسبب الغشي.

السببيات

أ- اضطرابات المقوية الوعالية أو حجم الدم:

- (١)- المنعكس الوعائي المبهمي (المثبط الوعائي العصبي
 القلبي).
- (٢)- هبوط الضغط الانتصابي الذي ينجم عن أحد
 الأسباب التالية:

- * الأدوية ولاسيماخافضات الضغط أو الموسعات الوعائية.
- * اعتلال الأعصاب المحيطية (سكري أو كحولي أو تغذوي أو نشواني).
- * هبوط الضغط الانتصابي الأساسي (مجهول السبب).
- * ضمور الأجهزة المتعدد multisystem atrophy (متلازمة شاي-دريفر Shy-Drager).
 - * إعادة التأهيل الفيزيائي.
 - * قطع الودي.
- * خلل الجهاز العصبي المستقل الحاد (متلازمة غيلان باريه المتغايرة).
 - * نقص حجم الدم (قصور كظر- فقر دم حاد... إلخ).
 - (٣)- فرط حساسية الجيب السباتي،
- (٤)- متعلق بالوضعية: كما هي الحال في السعال والتبول والتغوط ومناورة فالسافا Valsalva والبلع.
 - (٥)- الألم العصبي اللسائي البلعومي.
 - ب- الأسياب الوعائية القلبية:
 - (١)- اللانظميات القلبية:
- " اللانظميات البطيئية: تباطؤ القلب الجيبي، حصار جيبي أذيئي، توقف قلب جيبي: متلازمة المقدة الجيبية المريضة، حصار أذيني بطيني.
- اللانظميات السريعة: تسرع القلب فوق البطيئي مع مرض قلبي بنيوي، الرجفان الأذيني مع متلازمة وولف باركنسون وايت، الرفرفة flutter الأذينية مع توصيل أذيني بطيني١-١، تسرع القلب البطيني.
- (٣)- الأسباب القلبية الرئوية الأخرى، ومنها: الصمة الرئوية، فرط الضغط الرئوي، الورم الخاطي الأذيني، أمراض المضلة القلبية واسع)، أمراض المضلة القلبية واسع)، ضخامة عضلة البطين الأيسر السادة، التهاب التأمور العاصر ضخامة عضلة البطين أو السطام constrictive pericarditis انسداد مخرج الأبهر، تضيق الدسام الأبهري، اعتلال المضلة القلبية الضخامي الساد.
- ج- الأمراض الوعاقية الدماغية: وأهمها قصور الشريان الفقري القاعدي، الشقيقة القاعدية (شقيقة الشريان القاعدي)، متالازمة الشريان تحت الترقوة، أمراض القوس الأبهرية، تضيق الشريانين السباتيين.
 - د- اضطرابات أخرى قد تشابه الفشي:
- (١)- استقلابية: نقص أكسجة: ولاسيما في المرصى
 المصابين بالأمراض القلبية الولادية، فقر دم. نقص ودي نتيجة فرط تهوية، نقص سكر الدم، الانسمام الدوائي كما

في الباربيتورات، الانسمام الكحولي الحاد، فرط تهوية يرافق قلاءً تنفسياً وتكززاً.

(٢)- نفسانية: هجمات القلق، هيستيريا.

التقييم السريريء

التفريق بين العشي ونوب فقد الوعي الأخرى:

أ- التمريق بين الغشي والصرع: تتميز النوبة الصرعية بأن مدة فقد الوعي فيها طويلة إلا في الصرع الصغير، ويحدث فيها اختلاج وعض على اللسان، وصداع وتعاس بعد النوبة. يبين الجدول (١) أهم الفروق بين الغشي والنوب الصرعية.

ب- في الدوار والدوخة: لا يفقد المريض وعيه، بل يشعر أنه يدور في مكانه أو أن الأشياء تدور حوله.

ج- يختلف الغشي عن السبات coma بطول مدة فقد الوعى عن السبات.

التشخيص السببى:

تفيد الملاحظات التالية في تميين سبب الغشي:

 أ- غالباً ما يكون الغشي المسبوق بألم أو خوف أو قلق ناجماً عن تحريض المهم.

ب- وقد يكون الغشى المسبوق بالوهن والتعرق والشحوب

بسبب تحريض المبهم أو نقص سكر الدم.

ج- يرجع حدوث الخدر في الأطراف وبرودة الأطراف في متلازمة فرط التهوية.

د- يدل الغشي الذي يلي الوقوف الطويل على حالة غشي انتصابي.

هـ في الغشي الناجم عن تحريض المبهم يكون المريض
 بوضعية الوقوف دائماً.

و- في الغشي الانتصابي تظهر حالة الغشي بعد الوقوف الطويل أو عند النهوض من وضعية الاستلشاء، وفي كل الأحوال فإنه لا يظهر إذا كان الريض مضطجعاً.

ز- إذا ظهر الغشي؛ في أثناء النوم فالسبب قلبي أو انخفاض سكر الدم أو صرعي النشأ . أما الفشي الليلي المرافق لعملية التبول فيدل على غشى التبول micturition syncope

إذا ظهر النشي والمريض جائع: فيجب توقع انخفاض
 سكر الدم. أما ظهور الغشي بعد الإفراط في تناول الطعام؛
 فقد يعني اتساع رتج مريئي بالطعام أو حدوث توقف القلب
 الانعكاسي.

ط- إذا ظهر الغشي في أثناء الجهد؛ فقد يكون هناك تضيق الدسام الأبهري أو التضيق تحت الأبهري الضخامي

الغشي	النوب الصرعية	العلامة
ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	إرهاص أو (أورة) أو إحساس صاعد في الشرسوف من دون إندار غالباً	اڻبوادر -
يحدث بوضمية الوقوف أو الجلوس دوماً	في كل الوضعات	البدء
يحدث دائماً	يغيب أحياناً (غيبوبة الداء الصغير)	الوعي
لا يوجد، توجد أحياناً نفضات قصيرة، ونادراً اختلاجات في حالة توقف القلب	رمعیة clonic، بۋریةfocal ، مقویة	اضطراب حركي مرافق
ثوان	نصف دقيقة إلى دقيقتين	مدة النوبة
بطء النبض وضعفه	النبض سريع وقوي	العلامات القلبية
شاحب كالموتى ومتمرق	الوجه محتقن، زيد على الفم وحدوث تخليط بعد النوبة	العلامات الوعائية
غثيان وأحياناً قياء وإسهال	صداع، نعاس	مظهر المريض بعد النوبة
سوي	شاذ	تخطيط كهريائية الدماغ

البدئي (IHSS) أو فرط الضغط الرئوي الأولى.

ي- أما ظهور الفشي بعد إجهاد الطرف العلوي بالحركة؛ فيدل على وجود متالازمة (سرقة الشريان تحت الترقوة فيدل على وجود متالازمة (سرقة الشريان الفقري إلى الشريان تحت الترقوة، ففي هذه المتالازمة يحدث انسداد أحد الفروع الكبيرة لقوس الأبهر؛ ولاسيما الشريان تحت الترقوة اليسرى؛ مما يؤدي إلى عكس جريان الدم فيه؛ فيتدفق الدم من الشريان الفقاري إلى الطرف العلوي، ويسببه تحدث أعراض نقص ارتواء جذع الدماغ.

له مدة الغشي قصيرة، ولا تزيد على ثوان قليلة باستثناء
 الغشي الناجم عن تضيق الدسام الأبهري أو انخفاض سكر
 الدم أو الهيستيريا.

ل- كما يشير فقد الوعي بعد نوبة سمال إلى غشي السعال، وشوهد هذا الفشي أيضاً عقب نوبة ضحك شديدة.

م- يعني فقد الوعي الناجم عن تحريك الرقبة أو الرأس
 حالة فرط تحسس الجيب السباتي.

ن- يشير الغشي عند المصابين بالسكر المعالجين بالإنسولين إلى حالة الغشى بنقص السكر.

س- يشير الغشي المسحوب بالخفقان إلى اضطرابات نظم القلب.

ع- يجب قياس الضغط والنبض ومراقبة العلامات الأخرى في أثناء نوبة الغشي، فالضغط المنخفض في أثناء نوبة الغشي، فالضغط المنخفض في أثناء نوبة الغشي المرافق لنظم بطيء هو من صفات الغشي بتنبيه المبهم، ويشير النظم البطيء مع بقاء الضغط طبيمياً إلى حالة حصار أذيني بطيني أو اضطراب عمل العقدة الجيبية الأذينية، وانخفاض الضغط مع نظم طبيعي أو متسرع هو من صفات الغشى الانتصابي.

الفحص الحكمى الجسدي والاستقصاءات:

 أ- يجب الانتباه لوجود نفخة تسمع في المنق فوق السباتي.

ب يصفى القلب بحثاً عن علامات الأمراض القلبية. حداجياء FCG حدث محمد اضطهار بنف تخلص القال

ج- إجراء ECG حين وجود اضطراب في نظم الشلب لتعرف نوعه.

د- قياس الضغط الشريائي في وضعيتي الاضطجاع
 والوقوف أو تقدير الفرق بينهما، ففي الحالة الطبيعية يكون
 الفارق بسيطاً، وازدياد الفرق يعنى حالة غشى انتصابى.

ه- يطلب من الريض أن يقوم بفرط تهوية لمدة دقيقتين وهو في وضمية الجلوس، ويسأل عن شعوره بأعراض مشابهة لتلك التي تحدث في نوبة الغشي.

و- يفيد تمسيد الجيب السباتي لدى المريض في وضعية الجلوس في التحري عن سبب الفشي، وإن أي تغير مهم في حالة المريض السريرية وضغطه ونبضه في أثناء التمسيد يشير إلى أن سبب الفشي هو الجيب السباتي (يمنع تمسيد الجيب السباتي في المرضى المتقدمين بالسن أو المصابين باضطراب في الأوعية الدماغية).

ز- إجراء عيار السكر أو اختبار تحمل السكر وتصوير الأوعية الدماغية لكشف سبب الغشي.

لتنبين

تجرى المالجة اللازمة بعد معرفة السبب:

أ- في انخفاض الضغط الانتصابي الفيزيولوجي ننبه
 المريض أن النهوض من وضعية الاستلقاء أو الجلوس يجب
 أن يتم تدريجياً وببطء.

- يمكن تجريب الأدوية المقبضة الوعائية (علماً أنها قليلاً ما تفيد)، وقد يفيد إعطاء سلفات الافدرين بمقدار أدنى من ٧٥ملغ/يومياً.

fludrocortisone وكذلك أثبت أسيتات فلودروكورتيزون acetate تأثيره بجرعات يومية ٢٠٠١ ملغ لكل كغ أو أكثر.

 يجب تخفيف جرعة الأدوية الخافضة للضغط في المريض المرتفع الضغط.

ب- يجب حدف عامل الخوف أو القلق السببين للغشي الوعائي المبهمي المنشأ، وكذلك في معالجة الألم وتجنب الإفراط في تناول الطعام والكحول، والتعرض للحر الشديد.

ج- أما فرط التهوية الناجم عن القلق over breathing due to anxiety، فإنه يشاهد عادة عند النساء الشابات. تكون القصة نموذجية، ففي البدء يحدث شعور بانقطاع النفس، ثم حس وخز حول الضم ينتقل إلى الطرفين العلويين فالسفليين، ثم يحدث مُمُص اليدين، وتأخذان وضعية المولد، وإذا دامت الحالة مدة طويلة فقد يحدث فقد الوعى. مفتاح التشخيص هو التحقق من تتالى الأحداث: ففي هذه الحالة يحدث القلق أو الألم، ثم يتلوه ضيق التنفس (في حين يُصادف في الحالات الأخرى لضيق التنفس أن القلق يتلو ضيق التنفس، ولا يسبقه). يكون العلاج الإسعافي بجعل المريض يتنفس من كيس ورقى، والغاية من ذلك هو أن يتنفس هؤلاء الأشخاص غاز الفحم المزفور، فتنخمض الحموضة الدموية، ويصلح القلاء، وينزول التكزر. كما أن طمأنة المريض ضرورية لإزالة القلق عنده، وتستخدم المدنات إذا لزم الأمر- مثل الكلوريرومازين، ٥ملغ أو ١٠ملغ ديازيام ١٠. ويجب التعمق في معرفة سبب النوب، فقد يكون القلق

ناجماً عن سبب عضوي أو حالة نفسانية تستلزم المالجة. ٢- نوب السقوط drop attacks:

هي سقوط تلقائي مضاجئ خلال الوقوف أو المشي مع عودة تامة للحالة السوية خلال دقائق أو ثوان، وتتميز بعدم فقدان الوعي، ويتذكر المريض الحدث، وهي عرض، وليست مرضاً، ولها أسباب مختلفة.

الأسباب؛ مجهولة السبب في (٤٦٪)، اضطرابات قلبية (٢٠٪)، الإقفار الدماغي (٨٪)، مشكلات في القلب والدماغ معا (٨٪)، ناجم عن نوب عصبية (نوب اختلاج) seizures (٧٪)، ناجم عن أفة في الأذن الداخلية (داء منيير) (٥٪)، ناجم عن اضطرابات نفسانية (١٪).

قد ينجم عدد صغير من نوب السقوط عن متلازمة تفزّر .superior canal dehiscence syndrome (SCDS) القناة العلوية

تشخيص نوب السقوطه

أ- نوب السقوط الناجمة عن الأضطرابات القلبية مشابهة
 لنوب الإغماء القصيرة، وتشخص على نحو أفضل بوساطة
 جهاز مراقبة متنقل (الرقاب السيّار (السيراني) Holtr).

ب- نوب السقوط الناجمة عن نوب الاختلاج والشكلات المعلقة به تشخص بوساطة اختبار تخطيط الدماغ الكهربائي.

ج- نوب السقوط الناجمة عن داء منيير والتي تدعى أيضاً otolithic crises of Tumarkin تشخص بوساطة تخطيط السمع والـ ENG.

د- نوب السقوط الناجمة عن الأضطرابات النفسانية يصعب جداً إثباتها، لكنها قد تؤكد أحياناً بمراقبتها عن طريق تخطيط دماغ كهربائي مطول.

خطورة السكتة أو اللوث:

نسبة حدوث سكتة في الأشخاص المصابين بنوب سقوط هي ٥,٠ سنوياً، هذه النسبة لا تختلف على نحو مهم عن عامة الناس، ولكن الأشخاص المصابين بنوب سقوط يتعرضون لكسور أكثر مقارنة بعامة الناس.

تنبير نوب السقوط:

نوب السقوط خطرة جداً وتؤدي غالباً إلى كسور عظمية. تكون المعالجة بحسب التشخيص. ولما كان التشخيص غير مؤكد في العديد من الحالات؛ فإنه لا يوجد لها علاج محدد.

٣- نوب نقص سكر الدم:

نقص سكر الدم التلقائي spontaneous hypoglycaemia أكثر ما يشاهد نقص سكر الدم في السكريين بوصفه أشراً جانبياً للمعالجة بالإنسولين أو أدوية السلفونيل يوريا، وأفضل تعريف لنقص سكر الدم في المريض السكري هو غلوكوز البلازما الذي يقل عن ٣,٥ ملمول/ل. ومع ذلك على العكس من الاعتقاد الشائع: فإن نقص سكر الدم لا يحدث في المرضى السكريين إلا إذا كانوا يتناولون المالجات المذكورة، ويصرف النظر عن المرضى المصابين بالتسمم الكحولي؛ فإن نقص سكر الدم نادر في المرضى غير السكريين.

يعرف نقص سكر الدم في المرضى غير السكريين بأنه نقص غلوكوز البلازما عن ٢,٣ ملمول/ل، وقد يكون غلوكوز البلازما الذي يقل عن ٥,٥ ملمول/ل مرضياً في بعض الأحيان.

المظاهر السريرية: يراجع المرضى العيادات الخارجية بقصة نوب غير مفسرة، أو يتظاهرون بحالة إسعافية حادة على شكل اختلاجات أو وهط collapse أو تخليط، وكما هو الحال في المرضى السكريين المالجين بالإنسولين النين يمانون نقص سكر الدم المتكرر؛ فإن المرضى المسابين بنقص

الملاج الأكثر تأثيراً	سبب ثوب السقوط		
التداوي أو ناظم الخطا	اضطرابات قلبية		
مضادات الاختلاج	نوب الاختلاج		
خفض الكولستيرول، موسعات الأوعية، جراحة على الشرايين لفتحها إن أمكن.	الإقفار الدماغي (نقص التروية الدماغي العابر)		
إغلاق القناة	انفتاح القناة العلوية		
الجراحة أو المالجة لتخريب التبه.	داء منيير		
الجدول (٧) ممالجة بعض أسباب نوب السقوط			

سكر الدم التلقائي المزمن لديهم غالباً استجابات مستقلة واهنة، وقد يتظاهرون بمجموعة واسعة من مظاهر الاعتلال العصبي بنقص السكر neuroglycopenia بما فيها السلوك الغريب والاختلاجات.

الأعراض نوبية episodic في كل الحالات تقريباً، وتشمل الأعراض نوبية الاستفسار عما إذا كانت هذه النوب أكثر تواتراً في الصيام أو الجهد؛ وفيما إذا كانت تتحسن بثناول الكربوهدرات النقية

الأسياب: انظر الخطط (١).

التنبير؛ يجب في حالة نقص سكر الدم الحاد إعطاء المائجة منذ ما يتم الحصول على عينات الدم. الدكستروز ٥٠ بمقدار ٣٠ - ٥٠ مل وريدياً فعال على المدى القصير، ويجب أن يتبعه بعد الشفاء إعطاء الكربوهدرات الفموية.

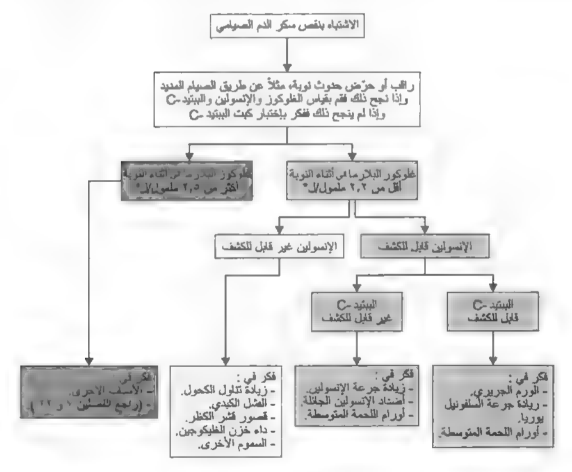
قد يكون تسريب الدكستروز المستمر ضرورياً؛ والاسيما في حالة التسمم بالسلفونيل يورياً. إن إعطاء الغلوكاغون بمقدار ا ملغ عضلياً ينبه تحرير الغلوكوز الكبدي لكنه غير فعال في حالة نقص سكر الدم منخفض الأنسولين

يمكن علاج نقص سكر الدم المتكرر المزمن في حالة الأورام المفرزة للإنسولين عن طريق القوت (تناول الكربوهدرات الفموية على نحو منتظم)؛ إضافة إلى مثبطات إفراز الإنسولين (الديازوكسيد أو المدرات الثيازيدية أو مضاهيات السوماتوستاتين)، وتقطع resect كذلك الأورام الجزيرية (nsulinomas).

4- النوب النفسانية النشأ (النوب الزائفة):

هي نوب هيستيريائية تحدث فيها حركات تشنجية اختلاجية غير حقيقية.

المسهد السريري: تكون هذه النوب تحدياً تشخيصياً، لأنها قد تحدث أحياناً في أشخاص يعانون صرعاً حقيقياً أيضاً. تحدث نوب الهيستيرية (الهرع) غالباً في وضعيات الكرب والانفعال أو لتحقيق مكسب. ولهذه النوب صفات خاصة توحيها: فالمريض يدير رأسه من جانب إلى آخر وجسمه أحياناً، ويضرب أطرافه بالتناوب ويدفع الحوض نحو الأمام والخلف (كالحركات الجنسية). ومن النادر أن يحدث انفلات المسرات أو يجرح المريض نفسه أو يؤذيها في أثناء السقوط



المخطط (١) يبين أسباب ثوب تقص سكر الدم

في حين يفعل ذلك كثير من المصابين بالصرع، ولكن قد يكون الهيستيريائيون والمتمارضون ممثلين بارعين، فيقلدون النوب الصرعية على نحو تنطلي حتى على الملاحظين المجربين، والطريقة الموثوقة - ولكنها مكلفة لتمييز النوب الصرعية الحقيقية من النوب الهيستيرية هي معايرة البرولاكتين في المصل مباشرة بعد النوبة، وتكون مرتفعة في الاختلاجات الصرعية الحقيقية في حين لا يتغير في

الاختلاجات الهيستيرية. ولكن يمكن التشخيص في معظم الحالات بملاحظة نمط النوبة والحصول على تخطيط سوي لكهربائية الدماغ واستخدام الحس السليم في التشخيص.

التعبير: يعتمد على ملاحظة النوب ومعالجة الأسباب سلوكياً وبالأدوية الهدئة اللطيفة.

الحوادث الانتيابية اللااختلاجية الشبيهة بالصرع -non الحوادث الانتيابية اللااختلاجية الشبيهة بالصرع الأطفال والشبان خاصة، ولكن المعلومات عن التواتر النسبي لكل من هذه الاضطرابات قليلة، وقد بينت بعض الدراسات أن الحركات النمطية، والحركات الخلجانية النومية، وخطل النوم parasomnias، ومتلازمة سانديفير Sandifer؛ كانت أكثر الاضطرابات مشاهدة قبل عمر الخمس سنوات، في حين كانت النوب النفسية، وأحلام اليقظة، والحركات النمطية، والحركات النمطية، والحركات النمطية، والحركات النمطية، والحركات النوب الأغمار والحركات النومية؛ هي الأكثر شيوعاً في الأعمار بين ١٠-١٤ سنة، ووجد أن الاضطرابات التحويلية disorders

يواجه أطباء الأمراض العصبية خاصة والممارسون على نحو عام يومياً التحدي لإيجاد تشخيص الحوادث الانتيابية التي قد تكون من منشأ صرعي أو غير صرعي. يجب أن يركز الاستجواب والضحص السريري الأولي على حصر التشخيص التفريقي. وفي المرضى النبين يعانون حوادث انتيابية متكررة أو للمرة الأولى يجب توصيف عناصر مهمة في القصة المرضية للتأكد من أن الحادثة اختلاج، وإذا كانت كذلك ما هو نمط الاختلاج الحادث.

وتعنيف النوب ليس ضرورياً للمرضى المدروسين حديثاً فحسب، ولكنه أيضاً ضروري حين يراجع مريض معروف سابقاً بنمط جديد من الحوادث الانتيابية المشابهة للاختلاج. لا يذكر معظم المرضى الحوادث قبل وقوع النوبة ويعدها تماماً، ولذلك يجب أخذ القصة من شاهد أو الاستدلال على نحو غير مباشر عما حدث في أثنائها (ألم عضلي أو سلس بولي أو عض لسان أو خزل شقي تال أو أو اذيات رضية).

تتضمن الإجراءات التشخيصية: الفحص السريري وتخطيط الدماغ الكهربائي وتصوير الدماغ.

وفي بعض الحالات قد تنجم الحوادث الانتيابية اللاصرعية عن اضطراب نفسي أو عضوي أو فيزيولوجي، وفي غياب أي سبب عضوي أو فيزيولوجي واضح يستطب التقييم النفسي لاحتمال وجود مكاسب ثانوية أو دوافع ليتظاهر الشخص بالمرض وتكون السبب في إحداث النوب أو إذا كان ثمة عوامل كرب stress أو ضغط مرتبطة مؤقتاً بحدوث النوب.

يجب التأكيد على أن المنشأ النفسي لا يعني بالضرورة تصنعاً أو تمارضاً ولكنه قد يشير إلى اضطراب جسدنة somatization أو اضطراب تحويلي.

يختلف المرضى في التعبير عن الحوادث النوبية وكثيراً ما تستخدم كلمات ذات دلالات عامة أو متباينة، مثلاً يشير بعض المرضى إلى النوام أو اضطراب التوازن، حتى فقد الوعي بكلمة دوار أو دوخة أو بالعكس أحيانا، لذلك من الضروري فهم ما يعنيه المريض بدقة من أي شكوى يدني بها ليتم توجيه الاستجواب و الدراسة الاستقصائية اللاحقة.

أولاً- اضطرابات النوم:

۱- السهر النومي sleepwalking:

يقوم المريض المساب بهذا الاضطراب بفعاليات حركية تلقائية في أثناء النوم تراوح بين البسيطة جداً والمعقدة، فقد يفادر المريض فراشه، ويمشي ويأكل ويتبول بصورة غير ملائمة، أو يفادر المنزل كل ذلك وهو لا يزال في حالة يقظة جزئية، وقد يكون إيقاظ المريض صعباً في هذه المرحلة، وقد يبدي بعضهم رد فعل لحاولات الإيقاظ على نحو هياج أو سلوك عنيف.

يحدث السير النومي في المرحلة الثالثة أو الرابعة من مراحل النوم اللاريمي المرحلة الشائدة أو الرابعة من مراحل النوم اللاريمي non REM sleep وهو أكثر شيوعاً في الأطفال والمراهقين النين تكون فيهم هذه المراحل من النوم أكثر نشاطاً.

تحدث هذه الحالات على نحو مضرد وقد تتكرر في 1-1٪ من المرضى، السبب غير معروف، وتوجد قصنة عائلية في ثلث الحالات.

٣- الرغب الليلي pavor nocturnus) night terror):

يحدث هذا الاضطراب على نحو رئيس في الأطفال الأصفر سناً في الساعات الأولى بعد بدء النوم في المراحل الثالثة والرابعة من النوم اللاريمي، يصبرخ الطفل على نحو مفاجئ ويبدو عليه الاستيقاظ مع مظاهر ودية مستقلة معاصمة (تعرق، وخفقان، وفرط التهوية). قد يكون من الصعب إيقاظ الطفل في هذه المرحلة ونادراً ما يتذكر شيئاً عن هذه الحادثة عندما يستيقظ في الصباح، نكس النوب غير شائع، ويجب طمأنة الوالدين إلى أن هذه الحالة حميدة ومحددة لناتها ولا تحتاج إلى علاج خاصً، يمثل كل من السير النومي وذعر الليل اضطراباً في الاستيقاظ بعكس

الكوابيس nightmares التي تحدث في مرحلة النوم الريمي وتؤدي إلى استيقاظ تام مع تذكر كامل الحدثيَّة المزعجة.

"FEM skeep الأضطراب السلوكي ثلثوم الريمي behavior disorder

هو اضطراب ثادر يحدث كما هو واضح من الأسم في مرحلة النوم الريمي. يصيب على نحو رئيس الرجال في وسط العمر أو الأكبر قليلاً ولدى غالبيتهم قصة سابقة لرض عصبي، وقد يحدث في ثلث هؤلاء المرضى داء باركنسون بعد ١٠-١٠ سنة. تبدو الأعراض على هيئة سلوك متهيج، وقد يكون أحياناً عنيضاً يؤدي إلى أذية النفس أو شريك السرير، ويساعد هذا على تمييزه من السير النومى، وعندما يستيقظ المريض يروى أحلاماً حافلة بالتخيلات المزعجة. والتشخيص التضريض الأهم هناعن النوب الاختلاجية الليلية التي يمكن نفيها بدقة عن طريق تخطيط النوم المتعدد polysomnography؛ إذ تغيب الفعائية الاختلاجية عن تخطيط الدماغ الكهربائي ويغيب فقد المقوية العضلية عن تخطيط المضالات، الذي يشاهد عادة في مرحلة النوم الريمي REM sleep، هي الوقت الذي يقوم هيه المريض بسلوك حركي معقد. الآلية المرضية غير معروفة بدقة، إلا أن أذية مناطق جذء الدماغ التي ترسل السيالات العصبية النازلة والتي تثبط الحركة في مرحلة النوم الريمي، قد يكون لها شأن في هذا الأضطراب. يدعم هذا الافتراض الشبه الكبير بين الأضطراب السلوكي للنوم الريمي، والنوم عند الحيوانات الصابة بأذية ثنائية الجانب في سقيفة الجسر في الناطق المسؤولة عن التثبيط الحركي في نوم الريم. تستجيب الأفة للملاج بـ كلونازيبامclonazepam (٥,٠ -- ١,٠ ملغ) استجابة جيدة ومستمرة في أغلب الحالات.

٤- متريف الأستان في أكتاء النوم sleep bruxism: ـ

هو حركات غير إرادية تشبه الطحن بالأسنان في أثناء النوم، تعبيب ١٠-٢٠٪ من الناس والمريض عادة لا يدرك هنه المشكلة. أكثر ما يبدأ حدوثها في سن ١٧-٢٠ سنة بنسب متماثلة في النساء والرجال وتشفى تلقائياً بعمر ١٠ سنة. يوضع التشخيص في كثير من الحالات في أثناء فحص الأسنان، ومع ذلك فالأذية خفيفة جداً ولا يستطب العلاج عادة، أما في الحالات الشديدة فقد يكون من الضروري وضع حافظة أسنان مطاطية لمنع حدوث أذية الأسنان. في بعض الحالات، وعندما يكون صريف الأسنان مظهراً للكرب النفسي، قد يعيد الارتجاع البيولوجي biofeedback، وتشير بعض التقارير إلى فائدة استخدام مركبات البنزوديازيين.

ه- الرمع العضلي الثومي sleep myoclonus:

نمط من الرمع (الخلجان العضلي) الفيزيولوجي يحدث في بدء النوم تماماً قبل أن يدخل الشخص في النوم العميق، من النادر جداً أن يزعج الشخص شريكه في السرير لدرجة الإيقاظ أو إحداث اضطراب ما في نوعية النوم. يصيب على نحو رئيس الأصابع والأباخس والأطراف والعينين وغالبا ما تكون هذه الحركات الرمعيَّة غير شديدة ولا تسبب حركات لاإرادية واضحة في الأطراف بحيث لا تكاد تري من قبل شخص يراقب النائم. لوحظ بعض الأرتباط بين الرمع العضلى النومي والرمع العضلي الحسَّاس لنبه معين، حتى إن الأول يحرَّض أو يزداد بوجود عوامل في البيشة المجاورة مثل الضوء أو الصوت أو الحركة. إن هذا النمط من الرميع العضلى حميد والشخص طبيعى (فيما عدا ذلك) من الناحية العصبية وغالباً لا يتطلب علاجاً، وعلى الرغم من شيوعه فهو مسؤول فقط عما يقارب ٥٪ من حالات الأرق، وفي هذه الحالة عندما تكون الأعراض مزعجة يمكن أن تتطلب بعض التدابير وفي مقدمتها نفي اضطرابات النوم الأخرى، وقد يفيد في ذلك تخطيط النوم المتعدد إضافة إلى شأنه في تأكيد ما إذا كان الرمع العضلي هو السؤول عن اضطراب النوم أم لا. يفيد استخدام كلونازيبام بجرعة وحيدة قبيل النوم أو الفالبروات وحيداً أو بالشاركة مع كلونازيبام. إن وجوده في بعض الحالات "حسب رابطة النوم الأمريكية" قد يشير إلى وجود أحد اضطرابات النوم مثل متالازمة القدم المتململة restless leg syndrome أو حركات الأطراف الدورية في أثناء النوم أو إلى احتمال تطوره لاحقاً.

الرمع العضلي النومي الحميد في الولدان neonatal sleep myoclonus

هو اضطراب كثيراً ما يشخص خطاً على أنه اختلاج، يبدأ في فترة الوليد خلال عدة أيام من الولادة، يتميز بتقلصات رمعية عضلية قصيرة (تشبه البرق) في الأطراف والجذع ويقتصر حدوثها على فترة النوم، ولا علاقة لهذا الرض بالصرع. من المهم فهم هذه الحالة وتمييزها جيداً لتجنب استقصاءات واسعة وتطبيق أدوية لا لزوم لها. يشاهد هذا النمط من الرمع العضلي عند طفل سليم من الناحية العصبية في حين ترافق الرمع العضلي المرضي غالباً تظاهرات عصبية أخرى تتضمن نوب الاختلاج أو اعتلال الدماغ. الرمع عادة إيجابي positive myoclonus، متناظر وقد يكون حساساً للمنبهات مع فعالية أكثر وضوحاً لمنبهات بعينها ولا سيما الصوت المرتمع واللمس. أهم ما يميز هذه بعينها ولا سيما الصوت المرتمع واللمس. أهم ما يميز هذه

الحالة أنها تحدث في أثناء النوم فقط وتزول مباشرة بالإيقاظ ولا توقظ الطفل من النوم، وتهجع تلقائياً بعمر ٦-٨ أشهر.

٧- النوم الانتيابي (التغفيق): narcolepsy

يتميز بنوب من الوسن النهاري غير قابل للمقاومة، ويؤدي الى عدة نوب قصيرة من النوم في اليوم تحدث بعد تناول الوجبات أو الجلوس في الصف أو حالات الملل وتسمى (النوب النومية)، وقد تحدث نادراً في أثناء السباحة أو القيادة ويكون النومية)، وقد تحدث نادراً في أثناء السباحة أو القيادة ويكون الذكور أكثر إصابة من الإناث وقد تشاهد حالة في الأقارب في ثلث الحالات، وصف Gélineau هذه المتلازمة عام ١٨٨٠، في ثلث الحالات، وصف Gélineau هذه المتلازمة عام ١٨٨٠، المخبرية تشارك كل الحالات مع المستضدات النسيجية - HLA ويين Daw و إلى الحالات مع المستضدات النسيجية - HLA والمؤمدة التائية (نوب الجُمدة المالات واحد من الأعراض المرافقة التائية (نوب الجُمدة ٢٠٪، الأهلاس في مقتبل النوم sleep ٪۲۰ وسطى شهر (paralysis

إن حدوث الجمدة قبل نوب النوم نادر جداً، وكذلك يندر حدوث الشلل النومي تخلفرة وحيدة، في حين تشاهد الأهلاس النومية في الناس عامة. تستمر نوبة النوم ١٠-١٥ دقيقة أو أكثر من ذلك، وإذا تجاوزت النوبة ٣٠ دقيقة سميت المتلازمة فرط الوسن الأساسي.

أ- ثوب الجُمدة cataplexy (الوئى الانفعالي)، تتألف من نقص المقوية المضلية hypomyotonia الفاجئ أو لا حركية مفاجئة، قد تكون معمّمة أو محصورة بمجموعات عضلية محددة وهو الأغلب (ارتخاء الفلك أو هزة في الرأس) وفي الحالات الشديدة يسقط المريض بحال رخاوة غير قادر على الحركة أو الكلام، وقد يؤدي ذلك إلى أذيات جسدية، وتكون المنعكسات الوترية غائبة فترة قصيرة وقد ذكر وجود علامة بابنسكي،

يبقى المريض واعياً على نحو كامل ويعرف ماذا يحدث حوله، وقد يغيب الوعي فترة قصيرة في حالات استثنائية. تكون النوب قصيرة تستمر بضع ثوان ونادراً ما تستمر أكثر من دقيقة، تتكرر بفواصل عدة أيام ونادراً ما تتكرر في اليوم نفسه، وقد تحدث عدة نوب في اليوم الواحد أو على نحو متتال محدثة ما يسمى الحالة الجمدية atonia فيها ساعات، وغالباً ما يحدث هذا في بدء المرض أو حين إيقاف الأدوية ثلاثية ما يحدث هذا في بدء المرض أو حين إيقاف الأدوية ثلاثية الحلقة. هذه النوب أكثر شيوعاً من نوب النوم، وإن المنبه

العاطفي واضح جداً في القصة ولاسيما بالضحك وقد يثيرها الدهشة أو الخوف أو الغضب، وقد يمتنع المريض عن ممارسة الرياضة لأن الإثارة تؤدي إلى نوبة وبالتالي يحرم المريض من هواياته. وقد ذكرت حالة عائلة فيها أحد عشر شخصاً منذ الطفولة يحرض الضحك عندهم نوب الجمدة وكانت الوراثة جسدية سائدة.

ب- الأهلاس النومية: تأخذ عادة الشكل السمعي ولكن
 قد تكون بصرية أو حسية وقد يشترك نوعان من الأهلاس
 مثل: السمعية والبصرية، وهي تحدث في فترة الانتقال من
 مرحلة الصحو إلى مرحلة النوم ونادراً في الصحو أو النوم.

"ج- الشلل النومي: يتألف من نوب من عدم القدرة على الحركة العابرة التي تحدث في المرحلة الانتقالية ما بين الصحو والنوم سواء في أثناء الدخول بالنوم أم الخروج منه. وقد تحدث في النوم الليلي أو مع نوب النوم في النهار، وهي عادة قليلة التواتر، قصيرة لثوان ونادراً جداً لأكثر من دقيقة وقد تنتهي فوراً إذا تم مناداة الشخص باسمه أو ثبّه باللمس أو بالهزّ.

يعتمد التشخيص على القصة السريرية الدقيقة إذ إن الاسقصاءات طبيعية. يجب تمييز هنه النوب من الأسباب الأخرى للوسن النهاري (مثل: الكأبة وقصور الدرق وتأثير الأدوية ومتلازمة توقف التنفس في أثناء النوم...)، كما قد تشتبه أحيانا بنوب فقد المقوية الصرعية atonic seizures عندما تكون مصمتمة وتسبب السقوط إلا أن ارتباطها عندما تكون مصمتمة وتسبب السقوط إلا أن ارتباطها الانتيابي غالباً ماتكون كافية لإيضاح السبب، وعند الضرورة سلانتيابي غالباً ماتكون كافية لإيضاح السبب، وعند الضرورة يفيد اختبار كمونات النوم المتعدد Video-EEG يفيد الخروقة والواحدة الخرورة عند الخرورة والانوم التعدد Video-EEG .

الثدابير؛ لا يوجد ممالجة وحيدة للسيطرة على كافة الأعراض، يستجيب النوم الانتيابي لـ:

أ- فترات من النوم المبرمنج من ١٥-٢٠ دقيقة في فترات الفداء، وقبل العشاء ويعده.

ب- الأدوية المنبهة مشل؛ ديكسترو أمضيتامين، المتيل هنيدات، أو بيمولين pemoline.

ج- مضادات الهمود ثلاثية الحلقة.

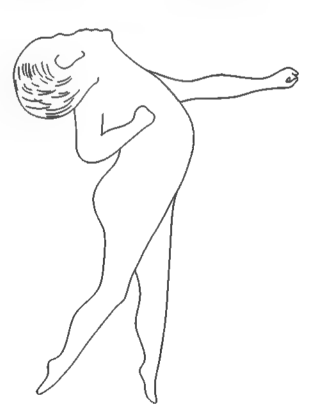
د- مشاركة الأدوية المنبهة ومضادات الهمود ثلاثية الحلقة. ثانياً- بعض الحركات اللازرادية:

۱- تشنج شق الوجه hemifacial spasm؛

تشنجات لاإرادية غير منتظمة وغير مؤلمة تصيب أحد جانبي الوجه. قد تكون عقابيل لشلل ميل Bell's palsy سابق

أو نتيجة وجود أفة مخرصة للعصب الوجهيّ (ورم عصب سمعي أو أم دم شريان قاعدي، أو شريان شاذ يضغط العصب) في الحفرة الخلفية للدماغ، ولكن السبب غير معروف في معظم الحالات. العلاج الفعال بوساطة حقن النيفان الوشيقي – النمطة في العضلة الدويرية العينية الذي يريح المريض مدة ثلاثة أشهر يحتاج إلى تكرار الحقن بعدها – إأما العلاجات الأخرى مثل الكاريامازيين baclofen فهي قليلة الفائدة. وفي الحالات المعندة بسبب التخريش الوعائي قد تفيد إزالة الضغط عن العصب جراحياً.

تحدث نوب من التشنج العضلي في مرضى مصابين في المخيفية تحدث نوب من التشنج العضلي في مرضى مصابين بأورام في المخيخ. ثمة شكلان من النوب في هذا السياق وفي كليهما تكون التشنجات من النمط مضرط التوتر وليس الرمعي مع غياب الوعي أو من دون غيابه، النمط الأول: يشاهد في حالة آفة مخيخية في جانب واحد تأخذ فيه الأطراف في الجانب نفسه وضعية تقريب في حين تأخذ في الجانب المقابل وضعية تبعيد، وتبدي الأطراف والجذع والرأس حركة دورانية "تشبه البرغي" من جانب الأفة باتجاه البانب السليم الذي تنحرف نحوه العينان أيضاً. النمط



شكل ترسيمي لطفل لديه ورم مخيحي يعاني نوية تشيه التكزز تدعى النوية المغيخية.

الثاني: وصفه Hughlings Jackson يشاهد في آفات الفص المتوسط، يحدث فيه انسحاب الرأس للخلف مع تقوس الظهر، وعطف المرفقين واستلقاء اليدين، مع وضعية بسط الأبخس الكبير. وقد تساءل بعضهم عن مظاهر هذا النمط وعلاقتها المباشرة بتخريش المخيخ.

r- عسر الحركة الانتيابي paroxysmal dystonia:

اضطراب حركي نوبي تحصل فيه حركات لا إرادية في أثناء النوب (الهجمات) فقط، وهي حركات التوالية شاذة تحدث حين تثقلص المضلات المتعاكسة في الوقت نفسه.

يكون معظم المرضى طبيعيين عصبياً بين النوب، ولا يحدث فقد وعي في أثناء الهجمات، وإن تحديد أنماط الحركات التي يرافقها عسر الحركة الانتيابي موضوع معقد، وقد تكون هذه الحركات على شكل عسر مقوية أو رقصية أو زفنية (اندفاعية)، وقد يبدي الشخص نمطاً واحداً للحركة أو نمطاً معقداً.

 الحركات الزفنية (الاندفاعية) ballism هي حركات أكثر شدة في الأطراف تصيب أجزاء من الطرف مثل الكتف والرفق والورك والركبة.

 الحركات الرقصية choreic: يمكن وصفها بحركات لا إرادية سريعة وقصيرة وغير هادفة.

 الحركات الكنمية athetotic: أبطأ وأكثر استمرارية من الحركات الرقصية مع وجود صفة التواثية وتصيب البدين على نحو خاص، ولكن قد تصيب الجذع وأجزاء أخرى من الجسم.

يستخدم مصطلح الكنع الرقصي حين وجود الرقص
 والكنع مماً.

تساعد القصة المرضية وتسجيل النوب بالفيديو على
 تشخيص عسر الحركة الانتيابي، وكذلك فإن تخطيط
 الدماغ الكهريائي والمرفان والتصوير القطعي المحوسب
 للدماغ والفحوص الدموية المختلفة تفيد في التشخيص.

• يصنف عسر الحركة الإنتيابي حالياً إلى ؛ أصناف:

أ- عسر الحركة الانتيابي حركي المنشأ PKD، يكون إفرادياً أو موروثاً بصفة جسدية سائدة، يبدأ بين (٥-٥١) سنة، وفي الحالات الإفرادية يتباين عمر البدء، وفي كلا الشكلين قد تحدث الهجمات أكثر من ١٠٠ مرة في اليوم وغالباً ما تحرض بالذعر أو بحركة مفاجئة. وتستمر الهجمات من ثوان إلى دقائق، وقد يسبق الهجمات إحساس غير عادي في طرف أو جانب من الجسم.

ب- عسر الحركة الانتيابي لا حركي المنشأ PNKD: يورث

بصفة جسدية سائدة ويراوح عمر البدء من مرحلة الطفولة الباكرة إلى أوائل سن البلوغ.

تواتر الهجمات أقل من الشكل الحركي، وهي وسطياً ٣ هجمات في اليوم حتى هجمتين في السنة وقد تُحرض بالتعب والكحول و الكافئين و الانفعال. تستمر الهجمات عادة من ثوان إلى ٤ ساعات أو أكثر، وقد تبدأ بطرف وتتعمم إلى بقية الجسم بما في ذلك الوجه. قد لا يكون المصاب قادراً على التواصل في أثناء الهجمة لكنه يبقى واهياً ويبقى تنفسه طبيعياً.

ج- عسر الحركة الانتيابي المحرض بالجهد PED: سجلت عدة حالات إفرادية ووراثية من الهجمات المحرضة بالجهد المطول تستمر بين ٥-٣٠ د، وتتكرر مرة إلى مرتين في الشهر. د- عسر الحركة الانتيابي الليلي PHD: يتميز بهجمات

٤- عسر الحركة الانتهابي الليلي الثانا: يتميز بهجمات
من عسر المقوية أو الرقص أو الذفن خلال النوم اللاريمي.
يراوح تواتر الهجمات بين خمس مرات في الليلة الواحدة
إلى خمس مرات في السنة وتستمر نحو (٣٠-٤٥) ثانية، وقد
تحدث نهاراً. لهذا النمط أشكال وتظاهرات سريرية مختلفة:

(۱)-الإجل الانتيابي في الطفولة الذي يبدأ في الأشهر القليلة بعد الولادة وتستمر الهجمات فيه من عدة ساعات إلى أيام، وتحدث كل ٢-٣ أسابيع، في الشكل النموذجي يدور الرأس أو الجذع أو كلاهما معاً إلى أحد الجانبين، وتختفي هذه الهجمات بعمر ١-٥ سنوات. تعزى عسرات الحركة الانتيابية عموماً إلى سوء وظيفة في النوى القاعدية.

يعد بعضهم عسر الحركة الانتيابي حركي المنشأ شكالاً من أشكال الصرع، وثمة أدلة متزايدة ترى أنه قد يعود في الحقيقة إلى مجموعة من الاضطرابات المشابهة للرنوح النوبية الوراثية والعروف أنها ترافق اضطرابات في القنوات الشاردية.

ومع أن المصدر الدقيق غير معروف فإن معظم حالات عسر المقوية الانتهابي موروثة أو إفرادية.

- (٢)- تتوضع المورثة المسؤولة عن عسر الحركة الانتيابي
 لا حركي المنشأ على الصبخي 2q والجين السؤول عن عسر
 الحركة الانتيابي حركي النشأ على الصبخي 19.
- (٣)- قد تكون حالات عسر المقوية الانتيابي التي لا تعد وراثية أو إفراديه ثانوية لحالات محددة مثل التصلب المتعدد والشلل الدماغي والاضطرابات الاستقلابية والرضوض والأمراض الوعائية الدماغية والشلل فوق النوى ونقص المناعة المكتسب، وعلى نحو أقل شيوعاً: التهاب الدماغ، والأورام الدماغية، والأدوية مثل حاصرات الدويامين والكوكائين.

المالجة: لا يوجد حالياً علاج شاف لعسر المقوية أو عسر المقوية الأعراض المقوية الأعراض المقوية الأعراض المقافة بالمرضى مثل: التشنجات والألم والوضعيات الشاذة.

يستجيب المصابون بعسر المقوية الانتيابي حركي المنشأ جيداً لمضادات الاختلاج مثل الفنتوئين والضالببروات والبريميدون والكاريامازيين والفينوباربيتال والديازيبام وهناك أدوية أخرى قد تكون مفيدة مثل مضادات الكولين وليفودوباوالفلوناريزين والتترابينازين، أما نتائج الهالوبريدول فغير ثابتة.

- قد پستجیب عسر الحركة الانتیابي لا حركي المنشأ للكلونازیبام والهالوبریدول وأوكسازیبام ومضادات الكولین. أما مضادات الاختلاج فغیر فعالة في معظم الحالات. ومن اللهم جداً تجنب العوامل المحرضة مثل الكحول والكافئين.
- تتحسن عدة حالات من عسر الحركة الانتيابي المحرض بالجهد باستعمال ليفودوبا والأسيتازولاميد لكن المالجة الدوائية غير فعالة في معظم الحالات. قد ينقص تجنب الجهد المطول من تواتر الهجمات.
- قد يستفيد المرضى النين يعانون هجمات قصيرة من عسر الحركة الانتيابي الليلي من مضادات الاختلاج بما فيها الكاريامازيين والفنتوفين، أما المرضى الذين يعانون هجمات أطول فقد يفيد الهالوبيريدول أو الأسيتازولاميد.
- يستجيب عسر الحركة الانتيابي الثانوي للتصلب المتعدد جيداً للضادات الاختلاج وقد يفيد الأسيتازولاميد بديالاً أو عاملاً مساعداً للضادات الاختلاج، أما التالي لرضوض الرأس فقد يتحسن باستعمال مضادات الاختلاج أو تريهكسيفينيديل.
- تحول الطبيعة العابرة لعسر الحركة الانتيابي من دون استخدام حقن النيفان الوشيقي والجراحة.
- يلجأ بعض المرضى للعلاج البديل مثل الوخز بالإبر
 المدينية والطب الشعبي والتدليك ولابد من إعلام الطبيب
 المالج بهذه العلاجات التي يتلقونها.

الصَعَر (الإجل) التشنجي spasmodic torticollis:

وهو أكثر عسر مقوية موضع شيوعاً، تقتصر الإصابة فيه على عضلات العنق، يبدأ في أول فترة الكهولة أو منتصفها مع ذروة حدوث في العقد الخامس، وهو أكثر الأنواع شيوعاً في النساء. يتطور على نحو مخاتل بشكل انحناء أو دوران في الرأس يسوء تدريجياً ويبطء، الأسباب غير معروفة باستثناء بعض الحالات التي وجد فيها اضطراب في الجين باستثناء بعض الحالات التي وجد فيها اضطراب في الجين

ناعمة متأنّية أو قوية نفضية تؤدى إلى انحراف مستمر للرأس نحو الجانب، تشاهد أحياناً فترات قصيرة من تقلصات خلجانية عضلية أو رجفان غير منتظم عالى التواتر يرافق انحراف العنق من الحثمل أنه يمثل الجهد البنول الحاولة التغلب على تقلصات العنق اللاإرادية. تسوء التقلصات عند الوقوف والمشى وتخف أو تزول بالتنبيه اللمسي مثل وضع اليد على النقن أو العنق أو وضع الناحية القفويَّة بالتماس مع ظهر الكرسي، وفي العديد من الحالات تزول التقلصات حين يستلقى المريض. تقل فائدة هذه المحاولات مع استمرار ترقى المرض، ومع الإزمان والوضعية الثابتة للعنق تصبيح العضلات المعنيّة متضخمة. قد يكون الألم شكوي شائعة في المضلات المسابة وخاصة إذا رافقه اعتلال في الفقرات الرقبية. أكثر المضالات تأثراً هي القترائية، ورافعة الكتف والمينيَّة، إلا أن تخطيط العضلات يظهر فعالية مستمرة أو متقطعة في عضلات العنق الخلفية في كلا الجانبين. وفي ممظم المرضى تبقى التشنجات مقتصرة على عضالات العنق فيما تمتد في بعضهم إلى عضلات الزنار الكتفي أو الظهر أو الوجه حتى الأطراف، يشاهد في 10٪ من الرضي خلل توتر فموي أو فكي أو باليد، وفي ١٠٪ يشاهد تشنج أجفان blepharospasm وتشاهد في عدد قليل قصة عائلية لخلل التوتر أو الرجفان. لم تشاهد في دراسات مختلفة تبدلات باثولوجية عصبية، ولا يستجيب الإجل عادة للعلاج بمركبات الدويا ولا مضادات باركنسون الأخرى ولكنها قد تحسن الحالة تحسناً طفيفاً أحياناً. تراجع المرض تلقائياً في حالات قليلة كان ظهر فيها في عمر باكر نسبياً، ولكن حدث النكس بمدة خمس سنوات في كل هذه الحالات.

الثدبير، ما زال حقن مقادير قليلة من الذيفان الوشيقي botulinum toxin مباشرة ضمن عدة أماكن من العضلات الصابة العلاج الأكثر فغالية حتى الأن. التأثيرات الجانبية خفيفة ومؤقتة وتتضمن: الضعف الشديد في العضلات المحقونة، والألم الموضعي، وعسر البلع نتيجة للتأثير الجهازي للذيفان. يعند ١٠٪ من المرضى على هذه الحقن الحقا نتيجة تشكل أضداد معنالة للنيفان. في الحالات الشديدة والمعندة يمكن إجراء قطع جراحي للعصب الملاحق والجذور الرقبية المحركية الثلاثة الأولى في الجانبين، وقد أدى ذلك بحسب إحدى الدراسات إلى تحسن مهم في التشنجات من دون إحداث شلل كامل في العضلات، واستمر هذا التحسن حتى ٦ سنوات عند ثلث إلى نصف المرضى هذا التحسن حتى ٦ سنوات عند ثلث إلى نصف المرضى

الجانب حتى الأن أقل فعالية وينطوي على مخاطر كبيرة خاصة على الكلام والبلع ويترك للحالات الشديدة المنتشرة والمعندة على العلاجات السابقة. ونادراً ما يُلجأ إلى الخيار الجراحي حالياً بوجود النيفان الوشيقي.

متلازمات الجُفل المرضيّة:

يجفل كل شخص أو يقفرُ استجابة لمنه غير متوقّع ومخيف، وهو ما يسمى منعكس الجفلان السوي، ويعد ارتكاساً دفاعياً يُشاهد في الحيوان أيضاً.

يُقصد بالجفلان المرضيّ تضاقم الجفلان السوي أو الاضطرابات المحرضة بمنبه ويكون الجفل جزءاً مهماً منها، وأكثر أشكال متلازمة الجفلان شيوعاً هو ما يسمى داء الجفلان (فرط الإجفالية) hyperexplexia أو hyperexplexia وهناك تواتر عائلي لهذه الإصابة، ووُجد انها مرتبطة بجين على الصبغي 5q والتبدل الكيميائي الثاجم عنها هو هي تحت الوحدات ألفا واحد الستقبلات الغليسين المثبطة.

وقد يؤدي أي منبه - صوتي أو ومضة ضوئية أو لمسة على العنق أو الأنف أو حتى وجود شخص خلف المريض - إلى حدوث تقلص مفاجئ في الدويريَّة العينية وعضلات العنق والعضلات الشوكية حتى الساقين. ويكون التقلص في الاستجابة الجفلانية الشاذة أكثر شدة وأوسع وغير اعتيادي، وتحدث قفزة أو صرخة أو سقوط على الأرض. تورَّث الإصابة عن الأطفال صفة جسدية سائدة. في الحالات الموصوفة في الأطفال كان الأطفال مصابين بفرط منعكسات وفرط مقوية كان الأطفال محمابين بفرط منعكسات وفرط مقوية عضلية ليلية وأحيانا نهاريَّة تراجعت مع نضج الجهاز المصبي. أما في الكبار فيجب تمييز الجفالان الزائد من النوب الاختلاجية التي قد تبدأ بجفلان أو حركات خلجان النوب الاختلاجية (المسرع الجفالانية (startle epilepsy وعن الجفلان فيها تظاهرة مهمة.

لا يرافق الجفلان سقوط بفقد وعي، ولا توجد عرات أو اضطربات عصبية أخرى.

قد تكون الاستجابة الجفالانية السمعية تظاهرة لأمراض عصبية أخرى مثل داء تاي ساكس ومتلازمة الرجل المتيبس stiff man syndrome. كذلك تُعد الاستجابات الجفلانية مظاهر شائعة في بعض أدواء خزن الدسم وداء كروتزفيلد جاكوب.

يبدي تخطيط الدماغ الكهربائي خلال الجفلان معقد ذروة وموجة بطيئة (قد تكون بسبب حركات العين وتقلص

عضلات الفروة) يتلوه عدم تناغم النظم القشري ويكون الخطط بين الجفلان والأخر سوياً.

قد يُسيطر الكلونازيبام على اضطرابات الجفل. وقد تخفف الأدوية المهدئة الصمل في الأطفال وتقلل من الاستجابة الجفلانية.

كالثاً- اضطرابات الذاكرة النويية:

۱- فقد الذاكرة الشامل المابر (النساوة) transient global (amnesia (TGA)

حالة ذات بدء مفاجئ تتميز بفقد القدرة على تكوين ذاكرة جديدة (فقد ذاكرة تقدُّميّ) إضافة إلى فقد تراجعي لأحداث الأيام السابقة وأحيانا الأسابيع حتى عدة سنوات سابقة، تؤثر في الذاكرة الكلامية وغير الكلامية. تحدث لدي المريض خلال الهجمة؛ حيرة وقلق وميل إلى تكرار سؤال واحد أو عدة أسئلة (مثل: أين أنا؟). الفحص السريري طبيعي بما فيه فحص الحالة العقلية عدا اضطراب الذاكرة. التسجيل الفوري ثلاً حداث (استرجاع سلسلة من الأرقام) طبيعي، والتعرف الشخصي يبقى سليماً أيضاً. تستمر النوية دقائق إلى ساعات ونادراً ما تبقى أكثر من يوم واحد بل يحدث تراجع تدريجي. تتحسن النساوة الرجوعية على نحو متقدم، غالباً مع فقد ذاكرة دائم للأحداث في الدقائق أو الساعات السابقة وكذلك نساوة دائمة للأحداث خلال الهجمة ذاتها. قد تحرض هذه الحالة أحياناً الشدةُ الماطفية أو الفيزيائية مثل الجماع، أو قيادة الأليات، أو الألم، أو السباحة في الماء البارد، يرافق اضطرابُ الناكرة العديث من الاضطرابات العصبية مثل: رضوض الرأس والتسممات والنوب الجزئية المقدة، والحالة التفارقيَّة dissociative state، ولذلك يشترط في تشخيص فقد الذاكرة الشامل العابر أن تراقب الحادثة من قبل أشخاص أخرين. يكون المساب عادة متوسط العمر أو كهلاً صحيح الجسم فيما عدا الذاكرة. تتكرر النوب في أقل من ٢٥٪ من الحالات، وتحدث في أقل من ٣٪ من المرضى أكثر من ثلاث هجمات. تراوح الفترة بين الهجمات في حال التكراربين شهرواحد إلى ١٩ سنة. نادراً ما يحدث فقد ذاكرة دائم، ومع ذلك فقد سجلت العديد من التشارير حدوث اضطرابات مخاتلة دائمة فى الذاكرة حتى بعد هجمة وحيدة. السبب غير معروف بدقة، وتعزوها بعض الدراسات إلى النشبة ictus أو الاختلاج أو الشقيقة . في دراسة مجموعة كبيرة من المرضى كان السبب هو الاختلاج في ٧٪ من الحالات وكانت الهجمات في هذه الحالات تدوم غالباً أقل من ساعة واحدة و تميل إلى الحدوث عند الاستيقاظ، وكان لدى ثلثى

هؤلاء أنماط أخرى من النوب غالباً من النمط البسيط أو البسيط المعقد، أظهر تخطيط الدماغ في أثناء النوم لديهم (خارج الهجمة) وجود انفراغات صرعية صدغية. ثمة تقارير قليلة تربط فقد الذاكرة الشامل العابر بانسداد السباتى والكمنة amaurosis أو باحتشاء الناحية خلف طحال الجسم الثفني، أو باحتشاء الناحية الأنسية السفلية من الفص الصدغي، أو بتصوير الأوعية الدماغية الظليل خاصة الفقرية. وتبين في دراسة كبيرة أخرى أن عوامل الخطورة للنشبة (ارتفاع الضغما الشرياني والسكري والتدخين والداء الإقفاري القلبى والرجفان الأذيني ونشبة سابقة ونوبة نقص تروية عابرة) كلها ثم تكن شائعة في المسابين بـ TGA مقارنة بمجموعة شاهدة من الفئة العمرية نفسها، إضافة إلى أن فقد الذاكرة الشامل العابر نفسه ليس عامل خطورة للنشبة. وُصِفِ نقص الجريان الدموي في المهاد أو النواحي الصدغية في أثناء الهجمات، ولكن قد يكون ذلك ثانوياً لاضطراب الوظيفة العصبية وليس سيباً لها. تثبت بعض الدراسات الوبائية و جود صلة بين TGA والشقيقة، ومع ذلك فإن هجمات الشقيقة تتكرر في معظم المرضى في حين لا يحدث ذلك في هجمات TGA. قد تترافق أحياناً حدوث هجمات الشقيقة وفقد الذاكرة (متضمنة الأعراض البصرية والقياء) أو يتلو أحدها الأخر.

قد تفسر نظرية التخامد (الخمود) المنتشر بحسب ليو spreading depression of Leão (وهي الأساس الفيزيولوجي المرضي المفترض للأعراض الدماغية في الشقيقة) حدوث بعض حالات هجمة فقد الذاكرة العابر اعتماداً على التأثير في الحصين hippocampus.

أظهر مرنان الدماغ في زمن الانتشار خلال الهجمة أو بعدها مباشرة اضطراباً في الإشارة في أحد الفصين الصدغيين أو فيهما معاً، وهو ما يوحي بالتخامد المنتشر أكثر من الإقفار الأولي.

الاستقصاءات: تصوير الدماغ (MRI, CT) لنفي النشبة، فحوص مخبرية (تعداد الدم الكامل، PTT, PT، معايرة الشوارد).

التعبير؛ حين وضع التشخيص من الضروري طمأنة الريض وذويه، ومنع الفعاليات التي قد تزيد الضعط داخل الصدر. في الرضى الذين يمكن نفي إصابتهم بالشقيقة والصرع، ولديهم عوامل خطورة وعائية يجب الانتباه لإعطاء مضادات الصفيحات، ولكن عندما يكون التاريخ المرضي سليماً تماماً يكون من الصعب اقتراح علاج وقائي.

الناكرة (النساوة) البستوني عالمة من فقد الحالة براجع الريض المستشفى في حالة من فقد الحالة براجع الريض المستشفى في حالة من فقد الداكرة حتى إنه لا يعرف شخصيته وهو غالباً امرأة هستريائية أو رجل لديه سلوك معاد للمجتمع متورط في جريمة ما. بعد عدة ساعات أو أيام وبالتشجيع غالباً ما يفشي الريض سره و يروي قصته. لتمييز هذه الإصابة يذكر أن المرضى الصبرعين وضحايا ارتجاج الدماغ وفقد الذاكرة الشامل العابر أو حالات النهان التخليطي الحاد acute عدد المعتضية واكثر من ذلك فإن طالبين المساعدة لتحديد شخصيتهم، وأكثر من ذلك فإن طالبين المساعدة لتحديد شخصيتهم، وأكثر من ذلك فإن حدوث فقد ذاكرة كامل لكل خبرات الحياة السابقة من قبل شخصيته شخص قادر على التصرف و التعبير السلوكي عن شخصيته عدا فقد الذاكرة الموسوف لا يشاهد في على نحو طبيعي عدا فقد الذاكرة الموسوف لا يشاهد في

رابعاً- حالات اخرى نفسية النشأ:

ا– توب الهلج panic attacks:

أي من الحالات المذكورة الأخرى.

هي مشكلة صحية مهمة إذ تقدر نسبة الإصابة بها بـ ٧, ١٪ من الكهول في أمريكا ويصاب نحو ثلاثة ملايين شخص بنوب هلع في مرحلة ما من حياتهم.

عمر البدء ١٩-١٩ سنة. تختلف عن أنماط القلق الأخرى بأنها مفاجئة البدء وغير متوقعة ولا تتحرض بعامل ما ومقعدة. نوب الهلع خطيرة وهي مقعدة عاطفياً وقد تشخص خطأ نوبة قلبية فإن نحو ٢٥٪ ممن يراجعون قسم الإسماف بألم صدري يكون لديهم هلع. تشمل نوب الهلع عدة أشخاص في بعض العائلات مما يشير إلى احتمال وجود عامل وراثي جيئي.

يجب لتشخيصها توافر أربعة أو أكثر مما يلي حسب تمنيف جمعية الأمراض النفسية الأمريكية:

- أ- خفقان، ضربات قلب متسرعة أو قافزة.
 - ب- تعرق.
 - ج- رجفان أو ارتعاش،
 - د- صعوبة تنفس (إحساس بالعصر).
 - ه- إحساس بالاختناق أو غشي.
 - و- ألم صدري أو انزعاج.
 - ز- غثيان أو إزعاج بطني.
 - ح- دوار حَضَةَ رأس،
- ط-رعب وإحساس بأن شيئاً ما مرعباً سيحدث وأن الريض فاقد القدرة للسيطرة عليه.
 - ي- خوف من فقد السيطرة أو القيام بفعل مخجل.

ك- الخوف من الموت.

ل- خدر أو تنميل في اليدين.

م- هبات ساخنة أو قشعريرة.

تستمر النوبة الوصفية عدة دقائق (٣٠د/ بحسب تصنيف الجمعية الأمريكية النفسية) وقد تكون قصيرة جداً (١٥ ثانية). وهي من أكثر الحالات التي يتعرض لها الشخص إزعاجاً وقد تشبه أعراضها أعراض النوبة القلبية.

تتكرر النوب عادة وحين تكررها في شخص من دون أي سبب ظاهر عضوي أو نفسي يقال إنه مصاب باضطراب هاهي... هلمي.

قد تكون نوب الهلع عرضاً من أعراض العديد من المشاكل النفسية ومنها: متلازمة ما بعد الرض والفصام والانسمامات والانسحاب من بعض أدوية الإدمان.

تسمى توب الهلع التي تحدث في أثناء النوم نوب الهلع الليلي وهي أقل شيوعاً من النوب الحادثة في النهار وهي تحدث في ٤٠-٧٠٪ من النين يعانون النوب النهارية. تستمر النوب الليلية أقل من عشر دقائق ولكن قد تكون أطول.

المحرضات والأسباب: إما أن تكون الأسباب مزمنة مديدة أو عوامل محرضة مؤقتة. تشمل الأسباب المزمنة:

أ- الوراثة: أبدت الدراسات أن نوب الهلع تحدث في بعض العائلات مما يشير إلى احتمال وجود أثر وراثي مهم، ولكنّ عدداً كبيراً من الرضى ليس لديهم قصة عاللية.

أبدت دراسة التوائم أن إصابة أحد التوءمين بالقلق تؤدي إلى إصابة التوءم الثاني بنسبة ٣١- ٨٨٪ من الحالات.

ب- الأسباب البيولوجية: متلازمة ما بعد الرض، وعصاب الوسواس القهري، ونقص سكر الدم، وفرط الدرقية، وداء ويلسون، وانسدال الدسام التاجي، وورم القواتم، والتهاب التيه، وعوز فيتامين ب.

ج- الرهاب phobia: يصاب الناس بنوبة هلع نتيجة مباشرة للتمرض لشيء مخيف أو حالة مخيفة.

أما الأسباب قصيرة الأمد فتتضمن:

أ- حادثاً شخصياً مهماً مثل فقد عاطفي.

ب- الأسباب الدوائية: قد تؤثر بعض الأدوية بطريقة تأثير نفسي جسدي، أو المنبهات مثل الكافئين والنيكوتين أو المارجوانا.

ج- الأمراض المزمنة أو المهمة أو كلاهما: كالأمراض القلبية التي يمكن أن تسبب موتاً مفاجئاً مثل متلازمة تطاولQT، ومتلازمة وولف - باركنسون - وايت، كلها قد تؤدي إلى نوب هلع.

متلازمة فرط التهوية:

غالباً ما تكون أحد مظاهر نوبة القلق، يحدث فيها قلاء تنفسي ونقص ثاني أكسيد الكربون مما يؤدي إلى سلسلة أعراض تشمل تسرع قلب، ودواراً، وخفة رأس، وخدراً في الأصابع واللسان والشفاه، ويشاهد أحياناً تكزز صريح وقد يحرض نوبة هلع.

اعتبارات فيزيولوجية:

يحدث بداية (ليس دائماً) خوف يؤدي إلى تحرر الأدرينالين الذي يؤدي إلى الاستجابة (الهرب أو الهجوم) الأدرينالين الذي يؤدي إلى الاستجابة (الهرب أو الهجوم) ويستعد جسم الإنسان لفعائية جسدية مجهدة، مما يؤدي إلى تسرع القلب والتنفس (يشعر المريض بزلة تنفسية أو صعوبة بالتنفس) وبما أن الفعائية المجهدة نادراً ما تحدث فإن فرط التهوية يؤدي إلى نقص مستوى ثاني أكسيد الكريون في الرئة ثم في الدم مؤدياً إلى قلاء تنفسي أو نقص الاكريون في الرئة ثم في الدم مؤدياً إلى قلاء تنفسي أو نقص والنّمل، وحس حارق وخفة الرأس.

إضافة إلى ذلك يؤدي تحرر الأدرينالين في أثناء نوبة الهلع إلى تقبض وعائي مما يسبب قلة جريان الدم إلى الرأس مسبباً خفة رأس ودوار، وقد ينزاح السكر من الدماغ إلى العضلات الأساسية خلال النوبة، وكذلك قد يشعر الشخص المصاب بهذه الحالة أنه غير قادر على التقاط أنضاسه مما يدعوه إلى أخذ نفس أعمق مسبباً نقصاً إضافياً في ثاني اكسيد الكربون في الحدم.

المعالجة: وهي قسمان: دوائية ونفسية. تشمل الأولى مشبطات عودة قبط السيروتونين الشوعية وزمرة البنزوديازيين. من هذه المثبطات: سيرترالين وياروكسيتين وكلونارييام والبرازولام ويمكن استخدام حاصرات بيتا مثل: البرويرانولول لعلاج الأعراض الجسدية المرافقة لنوبة الهلع. يمكن استخدام مثبطات عودة قبط السيروتونين والنور أدرينالين مثل فينالافاكسين، وهو يسبب الإدمان بنسبة أقل من البنزوديازيين ولكنه يزيد نسبة الانتحار.

المعالجة النفسية مهمة جداً، وتُبين الدراسات أنها مفيدة وحدها أو بالمشاركة مع المعلاج الدوائي، ويُساهد تجنب الكافئين والكحول على العلاج، ويُنصح بالقيام بالرياضة واليوغا وكلها تبين أنها تقلل من شدة النوية وتواترها، إضافة إلى ما سبق قد يحتاح المريض إلى علاج المشاكل الأخرى مثل: الكآبة والكحولية والإدمان، وتبين بالدراسات الحديثة أن نسبة الانتحار أعلى لدى المرضى المصابين بنوب الهلع، ترتبط نوب الهلع عادة بالرهاب Phobia، يمكن إعطاء المريض

عبارات يكررها مثل:

"لا أحد مات من نوبة قلق"، "سأثرك جسمي يعمل أشياءه - ستمر"، "يمكن أن أكون قلقاً وأعالج هذه الحالة".

 -۲ خلل السيطرة الانتيابية (المدوانية) (dyscontrol (aggressiveness؛ هي شکل من سلوك اجتماعي غير طبيعي نوبي عنيف وغير مسيطر عليه، مفاجئ وغير متوقع ولا يتناسب مع الموقف وبغياب أي محرض معين ويستمر إلى فترة قصيرة، وقد يصيب الأطفال والراهقين. إن الشخص المعاب بالرض لا يكون عنيضاً أو هجومياً في معظم الأوقات خارج هذه النوب، بيد أنه في أثناء النوبة قد يخرب أثاث المنزل أويقوم بأفعال مفاجئة متكررة من العنف الجسدي والأخلاقي وهو غير قادرعلي السيطرة على الأفعال العنيفة الاندفاعية عندما تبدأ، لكن بعض المرضى قد يسيطرون جزئياً عن طريق تفريخ الغضب بضرب أشياء غير بشرية مثل لكم الحائط بالقبضة أو رمى الأثاث أو ركل عجلات السيارة، وقد يفرغ بعضهم غضبه على الشخص المتهم (المحرض) مع أنه لا يدري ماذا فعل ليتلقى ردة الفعل الشديدة، وذلك بسبب عدم التناسب بين نوبة العدوانية والسبب المحرض، وهذا من ميزات هذه المتلازمة، وبالتالي تختلف عن الغضب anger والهيجانtemper بعدة صفات: فالغضب أكثر تلاؤماً مع درجة المحرض ويمكن تدبيره ومناقشة الشخص، وهو سلوك متملم ويتذكره الشخص الشاضب وقد يكون منتجاً productive، في حين أن خلل السيطرة الانتيابي مشابه لضعالية مبرعية إذ لا يتذكر الشخص سلوكه وغالباً ما تحدث قوة عنيضة في أثناء النوبة ولا يوجد شيء عقلاني فيها وهو سلوك بدائي وغير مفيد.

أسيابه:

أ- غير معروفة.

ب- إصابة الجهاز اللمبي أو الغص الصدغي.

ج- الإدمان على الكحول أو الأدوية.

هرط الضمالية الأدرينارجية adrenergic (بناء على استجابته لا برويرانولول).

ه- أسباب نفسية:

مقدم الرعاية مضاد للمجتمع.

• سوء معاملة أو إهمال الطفل.

نزاع مع الزوج أو أشخاص مقربين إليه.

الأباء المدمنون على الكحول والأدوية.

♦ تدني المستوى الاجتماعي والاقتصادي.

♦ الأباء الذين ليس لديهم ثبات بالموقف أو غير قادرين

على القصاص.

● أمراض نفسية.

ودكر Frank Elliott الذي يعد من أهم من درس هذه الحالة أن سببها اضطراب وظيفة دماغية بسيط قد ينجم عن نقص أكسجة حوالي الولادة، والحرارة العالية، والإنتانات والرضوض، كما ذكر أن الرضوض الخفيفة على الدماغ كالحادثة في الرياضات أو إساءة المعاملة قد تسبب أذية تراكمية تؤدى إلى هذه المتلازمة.

التشخيص: يعتمد على القصة السريرية والتاريخ الطبي والفحص النفسي، ولا يفيد تخطيط الدماغ الكهريائي الذي يبدي تبدلات غير نوعية.

العلاج: يعتمد على علاج العوامل السببة ويتضمن علاجاً نفسياً أو علاج الإدمان.

وتمت السيطرة على الحالة في التجارب السريرية باستخدام كاربامازيين وليثيوم وفونيتوئين وبروبرانولول وإيثوسوكسميد.

الإنداروالتطور؛ يعيش الناس المعالَجون حياتهم طبيعية. استخدمت هذه المتلازمة في المحاكم للدفاع عن الأشخاص المتهمين بارتكاب جرائم عنيفة تتضمن القتل المتعمد.

٣- الرجفان الهستريائي:

يُعد الرجفان تظاهرة نادرة للهستريا ولكنه قد يقلد بعض أشكال الرجفان العضوية مسبباً مشكلة في التشخيص. يتميز الرجفان الهستريائي بأنه محصور في طرف واحد وهو عادة خشن الطبيعة وإذا قام الفاحص بتنبيت الطرف المصاب انتقل الرجفان إلى جزء آخر من الجسم.

يعد الرجفان الهستريائي أقل انتظاماً من رجفان الراحة. يستمر خلال الحركة وهو أقل تأثراً من الرجفان العضوي بالوضعيات والحركات الإرادية ويخف بالتمب، ويتخامد بإلهاء المريض،

خامساً- حالات مصادفة في الأطفال:

اح توب حبس النفس (BHS) breath holding spells:
 هي توقف نفس نوبي يحبس الطفل فيه نفسه حتى يفقد
 وعيه ويرافقه عادة تبدل بمقوية الوضعة.

وتحدث فقط حين يكون الطفل مستيقظاً. تحدث بنسبة ٥٪ من الأطفال وبنسبة متساوية في الجنسين وثمة قصة عائلية في ربع الحالات وقد يختلط التشخيص مع الصرع. تحدث النوب بمعدل نوبة إلى نوبتين في الشهر بين عمر ٢ أشهر وسنتين وتتوقف بعمر ٤-٥ سنوات، وهي نادرة قبل سى سنة أشهر. هذه النوب غير خطيرة ولا تقود إلى الصرع

أو أي أذية دماغية.

breath holding يمكن تمييز نوعين من نوب حبس النفس spells اعتماداً على لون الطفل في أثناء النوبة.

ا-الشكل الأكثر شيوعاً هو حبس النفس الزراقي cyanotic BHS الذي يحدث حين يكون الطفل غاضباً أو منزعجاً ويتوقف عن التنفس مسبباً الزراق وأحياناً فقد الوعي، وهو يحدث في الزفير مقارنة بتوقف التنفس الإرادي الذي يحدث في الشهيق. يكون مخطط الدماغ غير اختلاجي والفيزيولوجية المرضية معقدة.

ترى إحدى الأليات حدوث إقفار دماغي ناقص الكريون وحدوث مناورة فالسلفا بسبب البكاء الشديد مما يؤدي إلى نقص أكسجة، وتوقف التنفس ونقص التروية الدماغية.

ب- نوب حبس النفس الشاحب pallid BHS تحرض بأذيات صغيرة قد يبدأ الطفل بعدها بالبكاء ويتوقف عن التنفس ويغدو شاحباً ويفقد الوعي. قد تشاهد وضعية مقوية أو رمع عضلي. مخطط الدماغ غير صرعي ولكن قد يبدي بطئاً عالي التزامن hypersynchronous slowing تالياً لتوقف الانقباض القلبي الذي قد يتطور إلى استجابة كهريائية متخامدة electrodecremental response. ويعدها المعودة للوضع الطبيعي، ويعتقد أنها تحدث بسبب عدم الانقباض القلبي المحرض بآلية مبهمية مما يؤدي إلى نقص تروية دماغية. قد يكون من الضروري التمييز الدقيق من الأسباب دماغية. قد يكون من الضروري التمييز الدقيق من الأسباب

وفي توية حيس النفس:

- قد يبكي الطفل مرة أو مرتين، ومن ثم يحبس نفسه
 حتى بزرق ما حول الشفاه ويغيب عن الوعى.
 - قد يتشنج أو يحدث بضع حركات رمعية عضلية.
- يعود الطفل للتنفس على نحو سوي ثانية ويستعيد وعيه في اقل من دقيقة.

الأسباب: إن وجود منعكس شاذ يسمح لـ 0٪ من الأطفال الأصحاء أن يحبسوا نفسهم ويغيبوا عن الوعي وهذه الحالة ليست مقصودة. وقد تتحرض النوب بالخوف أو السقوط.

إن حبس النفس عند الخوف وحدوث زرقة من دون غياب الوعي هو ارتكاس شائع في الأطفال الصنفار ولا يعد ذلك شاذاً.

التعبير خلال النوب هذه النوب غير مؤذية وتتوقف تلقائياً. يجب تسجيل مدة النوبة بالساعة. وفي أثناء النوبة يجب ألا يُمسك الطفل بوضعية الوقوف ويفضل أن يوضع بوضعية الاستلقاء مما يساعد على زيادة الجريان الدموي

للدماغ، وقد تمنع بعض الحركات الرمعية العضلية.

ينصح بوضع قطعة قماش مبللة رطبة على جبهة الطفل حتى يبدأ بالتنفس. ويجب ألا يبدأ بالإنعاش ولا يطلب الإسعاف. ولا يوضع أي شيء في فم الطفل لأنه قد يؤدي إلى الاختناق أو القياء.

المالجة بعد الثوب: يترك الطفل بعد تهدئته، ويعد التصرف السترخي هو الأفضل، وإذا كان الوالدان خائفين فيجب عدم إشعار الطفل بذلك. وإذا حاول الطفل استغلال هذا الموقف للحصول على مكسب يجب ألا يُمنح هذه الفاصة.

منع الأذيات: الأذى الأساسي من نوب حبس النفس هو أذية الرأس، ولذلك إذا حدثت النوبة والطفل واقف أمام سطح قاس يجب مباشرة محاولة وضعه على الأرض.

كيف يمكن منع النوب: لا يمكن منع معظم النوب الناجمة عن السقوط أو الخوف المفاجئ. وكذلك لا يمكن منع معظم النوب المثارة بالغضب، ولكن يمكن إيشاف النوب في بعض الأطفال إذا تم التدخل قبل أن يصبح الطفل أزرق، يُطلب من الطفل أن يأتي لضمه أو أن ينظر إلى شيء ممتع، ويسأل إذا كان يريد شراباً أو عصيراً. وإذا كان الطفل يصاب بنوب كل يوم فعلى الأغلب أنه تعلم أن يُحَرِّض بعض النوب بنفسه. ويحدث هذا إذا أسرع الوالدان لحمل الطفل كل مرة يبدأ بالبكاء أو عندما يعطونه ما يريد فور انتهاء النوبة وهذا ما

قد تنجم النوب المتكررة عن فقر الدم، ويجب لذلك علاجه. ولابد من طلب المشورة الطبية إذا حدثت أكثر من نوبة في الأسبوع أو تبدل نمعك النوب أو إذا كان هناك استفسارات وقلق من الحالة.

لا يوجد مرحلة ما بعد النوبة كما هو الحال في الصرع ولا يوجد انفلات مصرات والطفل سليم مابين النوب. تخطيط الدماغ الكهربائي سليم ولا علاقة لهذه النوب بتطور لاحق لنوب صرعية أو أذية دماغية.

٢- الاختلاج الحراري في الأطفال febrile convulsions: هو اكثر اضطراب اختلاجي شيوعاً في الأطفال، وللتأهب الوراثي أثر في حدوثه وهو أكثر حدوثاً في الذكور، ويتصف بحدوث نوبة اختلاج ترافق الترفع الحروري في طفل بعمر ٢ أشهر إلى ٥ سنوات.

التصنيف،

أ- نوب اختلاج حروري بسيطة: وحيدة، معممة، قصيرة
 (أقل من ١٥ دقيقة)، الطفل سليم من الناحية العصبية،

الحرارة غير ناجمة عن مرض دماغي (التهاب سحايا أو غيره).

ب- توب اختالج حروري معقدة؛ بؤرية مديدة (> ١٥ دقيقة)، عدة نوب متتالية بفواصل قصيرة والطفل سليم من الناحية العصبية قبل هذه النوب.

ج- **نوب اختلاج حروري عرضية**: سوابق مرض عصبي أو مرض حاد.

الاستقصاءات: لا يستطب إجراء التصوير المقطعي أو المرتان في النوب اليسيطة، وكذلك فإن تخطيط الدماغ الكهريائي غير مستطب في المسابين بالنوب البسيطة، وهو طبيعي عند معظم هؤلاء المرضى، وحسب الدراسات فإن بعض الذين كان المخطط طبيعياً لديهم تعرضوا لواحدة أو أكثر من التوب اللاحرورية في فترة المتابعة، ويعض الذين كان لديهم مخطط مضطرب لم يتعرضوا لنوب في فترة التابعة.

لا يوجد أي دليل يدعم العلاج الوقائي للمصابين بالنوب البسيطة مع مخطط مضطرب وأضرار العلاج تفوق الفوائد. أما في الشوب المعقدة والمعرضية فيستطب إجراء الاستقصاءات السائفة الذكر بناء على التوجه السريري.

البزل القطئي: موصى به بشدة عند الأطفال بعمر أقل من ١٧ شهراً حين تكون أعراض التهاب السحايا الجرثومي وعلاماته غائبة أو بالحد الأدنى. يجب التفكير به عند الأطفال بعمر ١٢-١٨ شهراً لأن الأعراض قد تكون مخاتلة. أما الأطفال بعمر أكبر من ١٨ شهراً فيتخذ القرار اعتماداً على الشك السريري.

المعالجة؛ النوب عادة محددة لذاتها وإذا طالت يمكن المعالجة بالديازيبام. لا يوجد دليل يثبت أن أي علاج قد يقي من حدوث نوب اختلاج لا حروري مستقبلاً، قد يفيد العلاج المتقطع بالديازيبام (تأثيراته الجانبية قليلة) في الوقاية من النوب الحرورية حين يكون ذلك ضرورياً، ولكن لا يوجد دلائل كافية للتوصية باستخدامه.

٣- نوب الحملقة staring spells (هدم الانتباه أو أحلام اليقطة daydream or inattention):

هي سبب شائع الراجمة طبيب الأطمال أو طبيب الأعصاب وكثيراً ما يدفع المدرسون أولياء التلاميد لطلب الشورة الطبية لدى ملاحظتهم فواصل عدم الانتباه عند الأطفال على نحو خاص خوفاً من وجود الصرع. يتضمن التشخيص التفريقي في هذه الحالة: أحلام اليقظة (عدم الانتباه)، ونوب الفيبة (النهول) absence seizures، والنوب

الجزئية المقدة complex partial seizures.

المطلب الأهم في هؤلاء الأطفال تمييز عدم الانتباه من النوب الاختلاجية، ويكون ذلك سهلاً بفهم القصة المرضية وصفات الحملقة على نحو جيد.

عدم الانتباه: يحدث في الفترات التي يكون فيها الطفل هادئاً وغير فعال فيزيائياً أو حين يكون غير مهتم بالنشاط الذي يوجد ضمنه أو يسبب له الملل، ولا يحدث أبداً حين يكون الطفل منهمكاً في اللعب أو فعالية فيزيائية أخرى أو يمارس شيئاً محبباً أو يشير انتباهه، ذلك بخلاف نوب يمارس شيئاً محبباً أو يشير انتباهه، ذلك بخلاف نوب الاختلاج التي تحدث في أي وقت، وتقاطع العمل الذي يقوم به الطفل وكذلك اللعب، بل على العكس بعض أنواعها تحرض بالجهد الفيزيائي. في حالة عدم الانتباه قد يتجاهل الطفل الأوامر الكلامية الموجهة إليه كمناداته باسمه أو التلويح له باليد، ولكنه يستجيب بسرعة لأي منبة لمسين أما في نوب الاختلاج فلا يستجيب الطفل للمس ولا شأن أما في نوب الاختلاج فلا يستجيب الطفل للمس ولا شأن في إنهاء الحملقة، وهذا ما يجعل اختبار اللمس مهماً في التشخيص التفريقي، كما أن الحركات النمطية أو فترة في الوسن التالية للنوب الجزئية المعقدة تعيزها من نوب الحملةة.

كل الأطفال يحلمون في اليقظة، لكن قليالاً منهم من يستدعي انتباه الوالدين أو المربين لدرجة طلب المشورة الطبية، ومن المحتمل أن يكون لدى هؤلاء أكثر من غيرهم أمراض أخرى مرافقة مثل متلازمة "فرط النشاط الحركي مع نقص الانتباه" ADHD)، والتي يمضي فيها الطفل مريداً من الوقت خارج العمل الذي يقوم به، وكذلك الذين لديهم صعوبات تعلم العمل الذي يقوم به، وكذلك الذين لديهم صعوبات تعلم يجدون صعوبة في الحفاظ على الانتباه فترة كافية خلال القيام بعمل ما وتحدث لدى بعضهم نوب حملقة مع حركات خفقان باليد أو بعض أنواع السلوك الذاتي الأخرى، ويلاحظ أن تنبيههم أصعب قليلاً (حتى باللمس البسيط) ولكن يمكن جلب انتباههم مع الجهد أو بمنبه أشد.

ثمة حالات خاصة تمثل تحدياً كحالة طفلة في سن الحبو يروي والداها حدوث نوب من الحملقة ترافقها حركات نظمية في الحوض و الجذع وتحدث حين تكون الطفلة جالسة أو مستلقية وهذه الحركات تمثل استمناء ذاتياً masturbation. يسهل تمييز هذه الحالات إذا تم تصويرها بالفيديو المنزلي أو إذا لاحظ الوالدان أنها تزول بالتنبيه اللَّمسي، من المفاجئ أن غالبية الأهل يصعقون بهذا التشخيص، الحالة الثانية هي طفل مصاب بظاهرة أليس في بلاد العجائب

(Alice in Wonderland)، وفي هذه الحالة المرتبطة مع الشقيقة يعاني الطفل تشوه إدراك الزمان أو الكان، وقد يحس أن بعض الأشياء من حوله تكبر أو تصغر أو تغير شكلها، ويعي الطفل غالباً أن السبب سوء في الإدراك ومع ذلك تبدو عليه قترات من الحملقة غالباً بسبب الخوف من هذه الظاهرة أو الحيرة منها. تشاهد هذه الظاهرة في أطفال لليهم قصة عائلية للشقيقة أو تشير إلى أنهم سيصابون لاحقاً بعداع نموذجي للشقيقة علماً أن هذه الظاهرة لا يرافقها صداع. من المهم وضع تشخيص دقيق فكل ما يحتاجه الأمر طمأنة الأهل والطفل وعدم التورط في استقصاءات لا طائل منها. العلامات الميزة لهذه الحالة أيضاً أنه يمكن مقاطعتها بسهولة باللمس أو الدغدغة، إضافة إلى أنها لا تحدث في أثناء الفعاليات التي تستهوي إضافة إلى أنها لا تحدث في أثناء الفعاليات التي تستهوي الطفل وتستدعي انتباهه.

يوضح الشكل (١) الراحل المنطقية لتشخيص نوب الحملقة.

أما بقية التشخيص التفريقي لنوب الحملقة فيمكن الرجوع إليها في بحث الصرع.

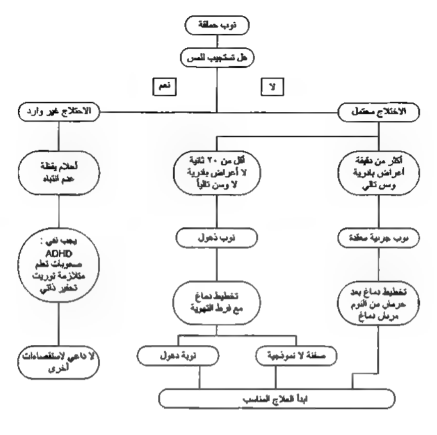
ة-الموار الائتيابي السليم benign paroxysmal vertigo:

يشتبه بصرع الفص الصدغي، ويشاهد في الأطفال بعمر سنة إلى ست سنوات ويزول بعمر ٧-٨ سنوات. يكون الطفل سليماً عصبياً وعقلياً. تحدث النوب بصورة عناقيد، الواحدة ذات بدء مفاجئ ومن دون نسمة (أورة عداء)، يبدو الطفل في أثناء النوبة الوصفية خائفاً وغير متزن، قد يعبر عن إحساس بالدوار ويميل إلى الإمساك بالأهل أو بأثاث المنزل ليتجنب السقوط. وإذا حدث السقوط فإن الطفل يحاول أن يمسك بشيء ما، يكون الطفل خلال النوبة شاحباً، متعرقاً، وقد يحدث قياء أو رأزاة. تختلف المدة (بين ثوان إلى دقائق)

التمييز من صرع الفص الصدفى:

- أ- الوعي لا يتأثر.
- ب- الطفل واع لكامل النوبة.
- ج- لا يوجد تخليط بعد النوية.
 - د- نادراً ما ينام الطفل.

الألية الإمراضية غير واضحة، التقييم العصبي طبيعي عدا وجود اضطراب في الوظيفة الدهليزية يمكن كشفه بالاختبار الحروري بالماء البارد، ولكن قد يكون لها ألية وعائية؛ وتحدث في مستقبل بعض الأطفال شقيقة وتوجد عادة قصة عائلية إيجابية للشقيقة، كما أنهم مؤهبون



الشكل (١)

للإصابة بداء السفر (دوار البحر) motion sickness. تستجيب النوب المتكررة للديمنهيدرينات.

ه- هجمات الارتماد shuddering attacks:

تبدأ بعمر ١-٢ شهور وقد تستمر حتى ٦-٧ سنوات، تُحدث هذه الهجمات وضعينة مثيرة للانتباه تتجلى بعطف مفاجئ للرأس والجدع مع حركات ارتعاش أو رجفان مماثلة لما يحدث عندما يسكب الماء البارد على ظهر شخص لا يتوقع ذلك. قد تحدث لدى الأطفال هجمات عديدة في اليوم تليها فترة هجوع تمتد عدة أسابيع. تحدث هذه الأعراض عند أطفال لديهم قصة عائلية للرجفان الأساسي وقد تكون بادرة لحدوثه.

٣- ارتماش النقن الوراثي hereditary chin trembling: نوب متكررة قصيرة من الرجفان السريع في الذقن ٣ مراث

في الثانية، تثار بالشدة والغضب والإحباط، وهي موروثة صفة جسدية سائدة. الفحص السريري وتخطيط الدماغ طبيعيان.

benign المنصَر الانتهابي السليم هند الرضع paroxysmal torticollis of infancy

تحدث لدى هؤلاء الرضع هجمات متكررة من ميلان الرأس يرافقه الشحوب والهياج والقياء، تبدأ بعمر ٢-٨ شهور، يشاوم الطفل في أثناء الهجمة حركات العنق المنفعلة، لا يحدث فقد وعي، وتتراجع الأفة تلقائياً بعمر ٢-٣ سنوات. ثبت وجود شنوذات في الوظيفة الدهليزية في هؤلاء المرضى، يحدث في بعض هؤلاء الأطفال صداع الشقيقة لاحقاً في الطفولة. يجب استقصاء الأطفال المسابين بالصعر الدائم التحرى شنوذات في الفقرات الرقيية أو أورام الحفرة الخلفية.

تقييم الحالات العصبية الطارئة وتدبيرها

عبد الناصر سليمي

أولاً- السكنة الدماغية stroke:

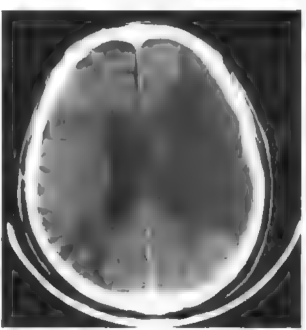
يجب الاهتمام بتدبير السكنة الدماغية بثلاثة أمور في وقت واحد: إثبات التشخيص وحل الخثرة الدماغية والوقاية من حوادث مشابهة.

١- إثبات التشخيص:

يتطلب على الأقل إجراء تصوير الدماغ تصويراً مقطعياً محوسباً ونفي الأمراض الأخرى كالنزف الدماغي أو الأورام (إذ يكون التصوير طبيعياً في بداية الاحتشاء وناقص الكثافة بمرور الوقت، في حين يكون النزف زائد الكثافة ويظهر على الصورة منذ بدء الإصابة).

٢- حالاً ت الخثرة (منشط البلاسمينوجين النسيجي الناهوب rt-PA):

قد يستطيع العمل على حل الخثرة بوساطة منشط البلاسمينوجين النسيجي المأشوب plasminogen activators (rt-PA) الناجمة عن النشبة الإقفارية ويحسن النتيجة على المدى البعيد، وأظهر تطبيقه تحسناً بنسبة ٣٠٪ (من دون أعراض عصبية)، وتكون النتائج أفضل عند تطبيق الدواء في الساعات الثلاث الأولى منذ بدء الأعراض؛ في المرضى النين



الشكل (١) احتشاء دماغي متكامل بتورع الشريان المخي المتوسط الأيسر مع تأثير كتلي وضفط البطينات المجاورة، وتلاحظ في نصف الكرة اليمنى منطقة إقفارية أخرى أصفر ناقصة الكثافة

لديهم انسداد صمي في الشرايين الدماغية وليس في سوابقهم احتشاءات دماغية واسعة.

يعطى ٢٠-٩٨ بجرعة ٩, • ملغ/كغ حتى جرعة أعظمية • ٩ملغ، يعطى أولاً • ١٪ من الجرعة وريدياً خلال دقيقتين وتعطى الـ • ٩٠ المتبقية تسريباً وريدياً بمدة ساعة : مع مراقبة الضغط مراقبة مستمرة في الـ ٤٠ ساعة الأولى من بدء العلاج، ولا تعطى مضادات التخثر أو مضادات الصفيحات إلا بعد مرور ٤٢ ساعة.

أ- استطبابات تطبيق rt-PA:

- (١)- السكتة العصبية الحادة المرافقة لمجرّ عصبي.
 - (٢)- البدء خلال ثلاث ساعات.
- (٣) حين لا يُظهر التصوير القطعي المحوسب للدماغ
 نزفأ أو تشكلاً لاحتشاء أو تشخيصاً آخر يفسر العلامات
 العصبية اليؤرية.

ب- مضادات استطباب تطبیق rt-PA:

مضادات الاستطباب الطلقة:

- (١)- تشكل احتشاء على التصوير المقطعي المحوسب، أو ظهور نزف، أو وجود تشخيص آخر (ورم، خراج...).
- (٣) أسواء تشكل وعائية في الجملة العصبية المركزية vascular malformation أو ورم.
 - (٢)- تحسن الأعراض السريع.

مضادات الاستطباب النسبية:

- (١)- التهاب شغاف القلب الجرثومي.
- (٢)- رضوض شديدة خلال الأشهر الثلاثة الماضية.
- (٣)- الإصابة بسكتة دماغية في الأشهر الثلاثة الماضية.
- (٤)- سوابق نزف ضمن القحف أو نزف تحت العنكبوتية.
- (٥)- جراحة كبرى خلال ١٤ يوماً أو جراحة صفرى خلال
- أيام، ويتضمن ذلك: خرّعة الكبد أو الكلية، بزل الصدر والبزل القطئي.
 - (٦)- الحمل أو الفترة الباكرة بعد الولادة.
 - (٧)- نزف رئوي أو بولي أو هضمي في ٢١ يوماً،
- (۸)- نزف معروف أو الاستعداد للنزف (تشاول مضادات التخثر) أو الديال الدموي.
- (۹)- PTT > ۱۰ ثانیة، INR > ۱۰ المسفیحات > ۱۰۰ الف
- (١٠)- ضغط انقباضي > ١٨٥ أو انبساطي > ١١٠ بالرغم

من المالحة.

- (١١)- حدوث اختلاج عند بدء السكتة.
- (۱۲)- سکر اقل من ۵۰ او اکثر من ۵۰۰.
 - (۱۳)- عمر > ۸۰.

ومما سبق يُستنتج أن معظم المرضى المسابين بنشبات الفنارية غير مؤهلين للعلاج بحالات الخشرة (١٣-٣٨): إذ إن معظمهم يأتي إلى مركز العناية المسدة بعد مرور أكثر من ثلاث ساعات على الإصابة بالنشبة: أو يوجد لديهم أحد مضادات استطباب حالات الخثرة.

ومن الجدير بالذكر أن نتائج إعادة تقييم فوائد rn-PA كانت مخيبة للأمال بسبب الابتعاد عن قواعد تطبيقه وشروطه: وبالتالي حدوث عدد أكبر من النزوف.

ج- حقن حالات الخثرة ضمن الشريان: يساعد حقن حالات الخثرة في بعض الحالات على إزالة انسداد الشريان الخي الأوسط والشرايين القاعدية إذا طبق في الساعات الأولى مما ينقص من الأذية العصبية.

وعلى أي حال فإن الحقن المنوالي لحالاًت الخثرة داخل الشريان قد نجم عنه معدلات عالية من النزوف الدماغية وصلت حتى ٢٠٪ في بعض الدراسات.

٣- اثوقاية من حوادث مشابهة:

تهدف الوقاية إلى معالجة الإمراضية السببة للنشبة:

ب- أما إذا لم يكن هناك دليل على وجود تضيق الشريان السباتي فنستخدم الأدوية المضادة للصفيحات (أسبرين أو كلوبيدوغريل أو الدايبريدامول).

فائدة الأسبرين والكلوبيدوغريل متساوية على نحو رئيس في الوقاية من النشبة، ومشاركة الأسبرين والدايبريدامول (Aggrenox) أكثر فعلاً من الأسبرين وحده في الوقاية من نكس النشبة.

ج- أما الأدوية المضادة للتحشر كالهيبارين (المعالجة الحادة) أو الوارفارين (المعالجة طويلة الأمد) فيجب

استعمالها حين وجود دليل على رجفان أذيني أو مصدر قلبي أخر مطلق للصمات.

وهي كل الأحوال يجب أن تقارن فائدة مضادات التخشر بخطورة مضاعفات النزف.

 د- يجب استعمال العوامل الخافضة للكولستيرول: مع تقييم العوامل المساعدة على ازدياد قابلية التخثر في المرضى اليفعان المسابين بالسكتة.

ثانياً - النزف في سمك الدماغ:

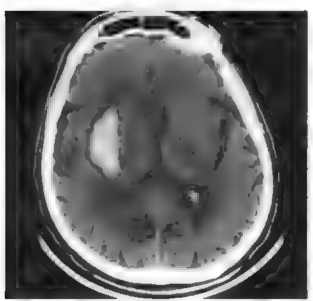
النزف الدماغي (البرانشيمي) هو نزف مباشر في سمك الدماء.

أسهابه: من أهم الأسباب ارتفاع الضغط الشرياني (إذ يؤدي ارتفاع الضغط الشرياني الحاد إلى تمزق الشرابين الشاقبة، كما يؤدي الضغط الشرياني النزمن إلى أذبة الشرينات الدماغية الصغيرة وإلى النزف الدموي).

وهناك أسباب أخرى للنزف الدماغي كاستعمال مضادات التخشر، أو سوء استخدام الأدوية (كالكوكائين والأمضيتامين)، وكذلك التشوهات الوعائية.

التظاهرات السريرية للنزف الدسافي: تتضمن أعراضاً بؤرية قد تنظور كالصداع، وفقد الوعي (مع الورم الدموي الكبير)، والانفتاق الذي قد ينجم عن النزف البرانشيمي الواسع.

وقد ينشأ النزف في البطينات الدماغية، وفي هذه الحالة يتظاهر النزف بصداع وقياء مع نقص في الانتباه واليقظة وصلابة العنق.



الشكل (؟) نزف دماغي في الأتبة اليمنى (القسم الوحشي للنواة العدسية) ينتشر إلى المحفظة الخارجية

التشخيص: بوساطة التصوير القطعي الحوسب للدماغ من دون حقن.

التدبيره

١- قبول المريض في العناية المشددة.

٢- إيقاف مفعول مضادات التخثر (إن كانت مستخدمة)
 ويجب أن يتم ذلك بسرعة باستعمال شيتامين ك (Vit K)
 ونقل بلازما طازجة مجمدة.

٣- السيطرة على الضغط الشرياني ويتم ذلك بحدر:
فالضغط الشرياني المرتفع قد يزيد الضغط ضمن القحف
ICP
أو حجم النزف، في حين قد يؤدي خفض الضغط بشدة
إلى الإقفار.

 ٤- فرط التهوية والدرات الحلولية كالمانيثول: قد تساعد على إنقاص الضغط ضمن القحف.

المعالجات العرضية ثلاختلاجات والقياء والحمى.
 دور الجراحة في الثرف:

يلجأ إلى الجراحة في الحالات التالية:

١- يستطب تفريغ الورم الدموي في المرضى الذين تتدهور حالتهم الصحية ويتراجع مستوى الوعي لديهم نتيجة تأثير الورم الدموي الضاغط، ولا سيما حين يكون النزف سطحياً، في حين أن العمل الجراحي غير مجد في المرضى المسبوتين بشدة مع تأذي جذع الدماغ (أي المرضى الذين لا يستجيبون للتنبيه المؤلم أو يكون تفاعل الحدقة لديهم سلبياً).

٢- الورم الدموي المخيخي: حيث تعالج النزوف الصغيرة على نحو محافظ، أما النزوف الكبيرة المهددة للحياة فيتم تدبيرها بتفريغ إسعافي بحج القحف تحت القفوي لتخفيف ضغط جذع الدماغ.

٣- النزف داخل البطيئات الدماغية: إذا سبب الدم النازف استسقاء دماغية انسداديا يستطب تفجير البطيئات الدماغية.

ثالثاً- نوب نقص التروية الدماغية المابرة:

النشبة الدماغية المابرة transient ischemic attack النشبة الدماغية (TIA)هي اصطلاح غرف سابقاً على أنه أعراض دماغية لسكتة استمرت أقل من ٢٤ ساعة وتحسنت، أما الآن فيعرَّف بأنه أعراض دماغية وعائية استمرت أقل من ساعة واحدة.

التفريق بين النشبة بتوزع السباتي ونظيرتها في الفقري القاعدى:

١- يؤدي إقفار الشريان المخي المتوسط (فرع السباتي)
 إلى الأعراض التالية:

خزل شقي مقابل في الوجه والطرف العلوي أكثر من الطرف السفلي مع نقص حس بالشق المقابل.

- عسر كلام.
- عسر قراءة، وعسر حساب، وخلل الكتابة dysgraphia.

٢-أما إصابة الشريان المخي الأمامي فتؤدي إلى الأعراض التالية: خزل شقي مقابل مع سيطرة الطرف السفلي (خزل حركي حسى أو نقص حس شقى أو كلاهما).

إصابة الشريان المخي الخلفي تؤدي إلى عمى شقي مقابل.

 3-أما إصابة الشريان السباتي الباطن بكامله فتؤدي إلى
 إصابة الوجه والطرف العلوي والسفلي المقابل مع عمى شقي مقابل أو من دون ذلك.

الفقري القاعدي	اي منهما	السباتي	الشكوي
		+	عسرالكلام
		+	عمى عين واحدة
	+		خزل شقي وحيد الجانب
	+		اضطراب حسي وحيد الجانب
	+		رتة كلامية
	+		عمی شقي
	+		ઇ
+			عسر بلغ
+			شفع
+			دوار
+			فقد رؤية ثنائي في الوقت نفسه
+			ضعف ثنائي الجانب في الوقت نفسه
+			فوالج متصالبة حركية أو حسية
الجنول (١)			

الجدول (١) التفريق بين مجموعة السباتي والفقري القاعدي

أما إقفار الشريان العيني فرع السباتي الباطن فيؤدي
 إلى فقد الرؤية في عين واحدة.

ويتظاهر إقفار مجموعة الفقري القاعدي بمجموعة من الأعراض التالية:

- شفع (إصابة العصب الثالث، والرابع، والسادس واتصالاتها).
 - خدر وجهى (العصب الخامس).
 - ضعف وجهى (العصب السابع).
 - دوار (العصب الثامن).
 - عسر بلغ (العصب التاسع والعاشر).
 - رتة كلامية.
 - رنح ataxia.
 - ضعف أو نقص حسي في كلا الساعدين أو الساقين. الأسباب:

هناك عدة أسباب تؤدي إلى النشبات العابرة أهمها (شريانية وقلبية ودموية):

١- الأمراض الشريانية:

- (صمّات، أو نقص جريان) ٧٥-٨٠٪.
- الشرابين الكبيرة خارج القحف (أبهر أوسباتي أو فقري) صمات خثارية عصيدية ٤٠-٤٥٪.
- الشرايين الدماغية الكبيرة (مخي متوسط، أو فقري قاعدى) عصيدة شريانية ٥-١٠٪.
- الشرايين الدماغية الصغيرة: (الثاقبة) عصائد مهرية.
- أدواء شريانية غير عصيدية: (خلقية، أو التهاب الشرايين، أو تسلخ الشرايين).
 - ٧- أسهاب قلبهة؛ (صمة قلبية المنشأ).
 - ٣- أمراض دموية: (ختارية، أو صمية).

لذلك يجب حين قبول مريض مصاب بنشبة عابرة معافية إجراء:

- ١- تعداد دموي شامل لتحري فقر الدم، ونقص الصفيحات، واحمرار الدم.
- ٢- سرعة التثفل ESR (التهاب الشرايين، التهاب الشغاف،
 الورم الهلامي، الأخماج).
 - ٣- سكر الدم: نقص سكر الدم،
- ٤- كولستيرول المصل: لتحري فرط الكولستيرمية في الدم.
- ٥- تخطيط قلب: لتحري الرجفان الأذيني، وضخامة البطين الأيسر، واحتشاء العضلة القلبية الصامت.

- ٦- تحليل البول: لكشف خمج كلوي، أو أدواء كلوية، أو السكري.
- ٧- التصوير المقطعي المحوسب للدماغ CT: لنفي سبب غير وعائي للأعراض (كورم سحائي، أو تشوه شرياني وريدي).
- ٨- الفحص بأمواج فوق الصوت مع الدوبلر للعنق (إيكو دوبلر): لمعرفة وجود إصابة في الشريان السباتي وتحتاج إلى تداخل جراحى أو وضع دعامة (استنت).

استطبابات استكصال بطانة الشريان السباتي أو وضع دعامة (إستنت):

يجرى الفحص بأمواج فوق الصوت مع الدوبلر للمنق (ايكو دوبلر) فإن وجد تضيق في الشريان السباتي العرضي > ٧٠٪ (ربما أحياناً إلى درجات > ٧٠٪ حين يكون الدوبلر غير موثوق) يجب إجراء تصوير أوعية بالرئين المفتطيسي : MRI أو تصوير الأوعية المقطعي المحوسب متعدد الشرائح.

١- استنصال بطانة الشريان السباتي endarterectomy:
 هو مفيد في الأرضى بـ:

أ- نوبة نقص تروية حديثة TIA عند مريض لديه سباتي متضيق ومسبب للأعراض.

ب-السكتات الإقفارية الخفيفة في الأشهر السنة السابقة في مرضى غير عاجزين على نحو كبير مع تضيق سباتي على الأقل ٧٠٪.

 ج- المرضى غير المسابين بـ TlA أو سكتات سابقاً؛ لكن
 الشريان السباتي لديهم متضيق ٦٠٪ أو أكثر؛ ولديهم خطورة خفيفة من مضاعفات الجراحة.

يفضل إجراء استئصال بطانة الشريان في الأسبوعين الأولين من الإصابة، وأفضل ما يجرى في الحالات الإقفارية الحديثة للسبائي مع التضيق الشديد المسبب للأعراض، وقرار الإجراء الجراحي يجب أن يأخذ له في الحسبان كل الموامل الإندارية المهمة للسكتة وما حول السكتة والوفيات،

• تُرْداد خطورة استلصال البطانة في المرضى المسابين بـ:

- أ- السكنة الكبيرة غير الشافية.
 - ب- سرطان مئتشر،
- ج- ارتفاع ضغط شرياني لم يسيطر عليه دوائياً.
- د- أدواء قلبية (خناق صدر غير مستقر، قصور قلب
 احتقاني، نوية قلبية في الأشهر الستة الماضية).
 - ه- علامات اضطرابات دماغية مترقية مثل الزهايمر.
- ۲- رأب الشريان السباتي / وضع دعامة (استنت) stent:
 رأب السباتى بوضع استنت هو بديل واعد لاستنصال

بطانة السباتي وتزيد ممارسته تدريجياً، ليس هناك دليل مؤكد على فعاليته المديدة وأمانه أكثر من استئصال بطانة السباتي؛ إذ إنه يساويه بفاعليته في الوقاية من السكتة ولكن المضاعفات أقل في مرحلة ما حول الجراحة.

رابعاً- النزف تعت المنكبوتية subarachnoid: hemorrhage (SAH)

النزف تحت العنكبوتية هو حالة عصبية إسعافية يحدث فيها تسرب الدم الشرياني إلى السافة تحت العنكبوتية.

الأسياب

١- تمزق أم دم شريانية دماغية وهو السبب الأكثر شيوعاً
 في الأعمار المتوسطة.

arteriovenous الشريانية الوريدية malformation (AVM) وهو أكثر شيوعاً في الأعمار المبكرة:
حتى في الطفولة.

٣- الرضوض.

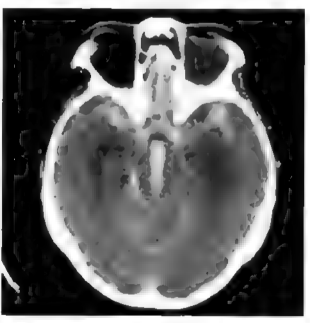
 4- أمهات الدم الفطرية المتمزقة التي تنجم عن التهاب الشفاف الخمجي وهي نادرة.

٥- تماطي المخدرات أو الميعات.

الأعراض:

١- صداع شديد وفجائي (يصفه المريض بأنه أسوأ صداع
 في حياته) وهو التظاهرة السريرية الأساسية عادة.

٢- قد يحدث غثيان او قياء او رهاب ضياء.



الشكل (٣) تصوير طبقي مقطعي محوسب للدماغ يظهر نزاناً تحت العنكبوتية بعد عدة ساعات من حدوثه ناجماً عن تمزق آم دم على الشريان الخي الأمامي

٣- قد يحدث تخليط ذهني أو تغيم وعي أو فقد وعي.

 ٤- صلابة نقرة في معظم الحالات وقد ترافقها علامة برودزينسكي أو كيرنغ.

٥- علامات عصبية بؤرية.

 آ- قد ببدي فحص قعر العين وذمة حليمة العصب البصري أو نزف تحت الزجاجي.

التشخيص

التصوير المقطعي المحوسب للدماغ من دون حقن:
 يظهر الدم في السافات تحت المنكبوتية، ويكون إيجابياً
 بنسبة ٨٥-٩٠٪ من الحالات.

٣- البزل القطئي: بلجا إليه حين سلبية التصوير المقطعي
 المحوسب: إذ يكون السائل الدماغي الشوكي مدمى أو يكون
 مائلاً إلى الصفرة (بسبب تحطم الهيم heme).

وقد يكون السائل الدماغي الشوكي طبيعياً حين إجراء التصوير بعد ساعات قليلة من النزف أو بعد أسبوعين من النزف، ويكون ضغط السائل مرتفعاً على نحو واضح ويحتوى الكثير من الكريات الحمر.

التدبيره

١- حماية الطريق الهوائي التنفسي.

 ٣- تركين الريض إذا دعت الحاجة والمعالجة العرضية (مسكنات ومضادات قياء).

٣- غرفة هادئة ومظلمة (تخفيف الإضاءة).

٤- مراقبة العلامات الحيوية.

٥- مراقبة السوائل والشوارد ومعالجة اضطراباتها
 وخصوصاً الصوديوم.

٦- إعطاء حاصرات الكلس للوقاية من حدوث تشنج
 الشرايين (نيمودبين).

٧- استشارة جراح عصبية لمنع حدوث تكرار النزف وذلك
 بريط أم الدم أو إصمامها.

خامساً- الكمنة العابرة fugax amaurosis وتوب ظلام البصر العابر obscuration of vision:

١- الكمنة العابرة:

هي حالة فقد رؤية عابر في عين واحدة بسبب نقص الجريان الدموي في الشبكية على نحو مؤقت.

الأسباب: من المعتقد أن الكمئة تحدث نتيجة صمة من لويحة عصيدية تفتتت من الشريان السباتي وانطلقت إلى الشريان الشبكي في العين المسابة.

الأعراض: تتضمن الأعراض فقد رؤية فجائياً في عين واحدة يستمر عدة ثوان عادة وثكنه قد يستمر عدة دفائق،

ويصف بعض المرضى فقد الرؤية هذا كأنه ستارة رمادية أو سوداء تغطى المين المصابة.

الفحص والاستقصاءات: تتطلب الحالة فحصاً عصبياً وعينياً كاملاً، ففي بعض الحالات يكشف الفحص العيني بقعة لامعة في مكان انسداد الشريان العينى بالخثرة.

يجب إجراء مسح الشريان السباتي بالصدى دويلر؛ أو تصويره بالرنين المفنطيسي MRI لتقييم الانسداد والتضيق فيه.

إجراء فحوص دموية منوالية: للكولستيرول وسكر الدم للكشف عن عوامل خطورة مؤهبة للتصلب العصيدي الذي يزداد في الصابين بالسكري وبارتفاع الكولستيرول.

المالجة؛ تعتمد المالجة على درجة التضيق في الشريان السباتي، فإذا كان أكبر من ٧٠٪ من قطر الشريان يجب إجراء استشارة اختصاصي بجراحة الأوعية لإزالة العائق.

أما إذا كان المريض غير مرشح لإجراء جراهي فتتضمن المالجة:

- ١- مضادات الصفيحات: أسبرين.
- ٢- علاج عوامل الخطورة المرافقة: (كولسترول، سكر، امراض قلبية وأمراض دموية).

الإثنار: الكمنة علامة مندرة لسكتة دماغية قريبة الحدوث: في حين لا تترك الكمنة نفسها إعاقة ظاهرة عادة.

الوقاية من السكنة:

- ١- إجراء فحوص دموية منوالية.
- ٢- قياس الضغط الشرياني ومراقبته ولاسيما حين وجود
 قصة عائلية لارتفاع الضغط الشرياني.
- ٣- تحري الكونستيرول خصوصاً LDL وممانجته ليصبح
 اقل من ١٠٠ ملغ/د.ل.
 - ٤- مراقبة السكري والأمراض القلبية والعموية.
 - ه- الإقلاع عن التدخين والكحول.
 - ٦- الرياضة.
- ٧- الأسبرين ٨١ ملغ/بوم بعطى للوقاية من النشبات.
 jetus

٢- توب ظلام البصر المابر:

نوب ظلام البصر المابر (فقد الرؤية في المينين مماً) عرض كبير الأهمية؛ لأن كثيراً من أسبابه هي حالات خطيرة وحرجة؛ والتأخر في معالجتها قد يؤدي إلى فقد الرؤية التام.

وأهم الأسباب المؤدية هي: الأذيات الوعائية ~ خصوصاً في جذع الدماغ والصرع، والشقيقة، وفرط الضغط ضمن

القحفه وارتفاع الضغط الشرياني الخبيث.

ويتم تدبير نوب ظلام البصر العابر بمعرفة التشخيص المؤكد للإصابة ومعالجته بحسب السبب المؤدي إلى الحالة. سادساً – أول صداع مستمر أو أسوؤه first or worst

اول صداع مستمر أو أسوؤه هو صداع حديث العهد وفجائي عند شخص لم يكن يشكو صداعاً سابقاً، أو أن هذا الصداع يختلف بنموذجه ونوعيته وشدته عما اعتاد عليه الريض سابقاً، ويمكن تقسيم هذا الصداع إلى فئتين:

١- الصداع مع صلابة عنق:

أ- النزف تحت المنكبوقية؛ يكون المبداع فيه حاداً أو شديداً، وقد يرافقه غثيان أو قياء مع علامات سحالية أو علامات عصبية بؤرية، ويتم تأكيد التشخيص بالتصوير المقطعي المحوسب للدماغ و بزل السائل الدماغي الشوكي.

ب- التهاب السحايا: يتظاهر بصداع شديد مع ارتضاع الحرارة وعلامات سحائية مع غثيان أو قياءات، وقد يتطور إلى تغيم الوعي.

ويجب البدء هنا بالاستقصاءات الشعاعية والبزل القطني والبدء بالمالجة مباشرة بحسب نتيجة البزل القطني. وحين ترافق الصداع علامات عصبية بؤرية وارتضاع حرارة يجب الاشتباد بالخراجة الدماضية.

ج- الحوادث الوعالية الدماغية: النزوف الدماغية أو النزوف داخل البطينات.

٣- الصداع من دون صالابة عنق:

أ- الشرّف تحت المنكبوتية؛ قد يكون المنداع الحاد والمفاجئ هو العرض الوحيد للنزف تحت العنكبوتية في نحو ١٢٪، أو هو نز الدم من أم دم دماغية في نحو ٢٪.

ب- التهاب الشريان الصدفي: هو صداع حديث عند مسن مع مضض في الشريان الصدغي وارتفاع في سرعة التثفل > ١٠٠ عادة، وقد يحدث عمى مفاجئ وحيد الجانب، وهنا يغضل إجراء الخزعة من الشريان الصدغي الإثبات التشخيص والبدء بالمالجة بالستيروئيدات.

ج- صداع الجماع: هو صداع حاد فجائي يحدث لحظة الرعشة: وقد يحدث في الرجال أو النساء، يصعب تمييز النوية الأولى من صداع النزف تحت المنكبوتية التي قد يحدث في أثناء الجماع أيضاً: بيد أن صداع الجماع لا يرافقه اضطراب الوعي أو قياءات، وتميل هذه النوب إلى أن تختفي تلقائياً، كما أن حاصرات بيتا فعالة جداً في الوقاية منها.

عند وجود صداع شديد وفجائي:

١- ألم مثلث التوائم: ألم برقي طاعن يتكرر على مدى
 ثوان أو دقائق ويختفي تلشائياً، ونادراً ما يحدث في أثناء
 النوم، كما أنه يتحرض باللمس والبرد والضغ والكلام.

- ٧- الشقيقة.
- ٣- الصداع العنقودي.
 - ٤- الزرق الحاد.
- ٥- استسقاء الدماغ الانسدادي الحاد.

سابعاً- الهذيان delirium:

الهذيان اضطراب معرفي شامل حاد عابر، يتطور في ساعات إلى أيام، يتظاهر بتراجع في الإدراك والمعرفة والتركيز والانتباء، يحدث بسبب اضطراب في وظيفة الدماغ، ويعد الهذيان المتلازمة الأكثر شيوعاً التي تصيب نزلاء المستشفيات (١٠-١٠٪ من البالغين و٣٠-٤٪ من الكهول و٨٠٪ من مرضى العناية المشددة).

معايير تشخيص الهنيان:

حددث الجمعية الأمريكية لأطباء النفس المعايير التالية لتشخيص الهذيان: معايير (DSM-IV)

- ١- اضطراب الوعي الذي يتجلى بانخضاض مستوى
 التفاعل والانتباه للوسط المعيط مع انخفاض القدرة على
 التركيز وإعادة الانتباه.
- ٢- اضطراب الوظائف الاستعرافية مثل اضطراب الناكرة
 وعدم التوجه واضطراب اللغة أو تعلور اضطراب الإدراك.
- ٣- تعلور الأضطراب خلال فترة زمنية قصيرة (ساعات إلى أيام) ويميل إلى ائتذبذب على مدار اليوم.
- ٤- ثمة دليل من القصة المرضية والفحص السريري أو
 التقييم المخبري على أن الهذيان نتيجة فيزيولوجية مباشرة
 لحالة مرضية عامة.

الأعراض والعلامات:

يتظاهر الهذيان بأعراض متنوعة قد تكون مضرطة النشاط (أعراض إيجابية) كالهياج، أو تكون تظاهرات ناقصة النشاط (أعراض سلبية) مثل عدم القدرة على التركيز والانتباء والمحادثة وإتباع الأوامر.

- اعراض وعلامات رئيسية: اضطراب وعي، نقص انتباه، عدم توجه، أوهام وأهلاسات بصرية، تموج مستوى الوعى.
- ٢- أعراض وعلامات عصبية: رُتة، حبسة، رجفان، لا ثباتية astemxis (الشاهدة في اعتلال الدماغ الكبدي واليوريميائي)، أذيات حركية.
- ٣- الهذيان الأرتعاشي: يحدث في مدمني الكحول ويمدة

۲۲ – ۶۸ ساعة بعد الانقطاع عن الكحول، ويتظاهر بتخليط وهياج واضطراب ذاكرة وهلوسات وتسرع قلب وحمى ثم الوفاة إذا لم يعالج.

أسباب الهنيان:

الهذيان ليس مرضاً بل متلازمة سريرية (مجموعة من الأعراض) لذلك يجب البحث عن السبب المستبطن عند تشخيصه، وفيما يلي أهم أسباب الهذيان؛

١- هنيان ذاجم عن أمراض عصبية دماغية:

أ- أذيات ورضوض الرأس، والأورام، والانتقالات.

ب- الحوادث الوعائية الدماغية: احتشاءات ونزوف دماغية، ونزف تحت العنكبوتية.

- ج- ارتفاع الضفط ضمن القحف.
- د- أخماج الجملة العصبية المركزية (ج.ع.م): التهاب سحايا أو التهاب دماغ أو الخراجات.

ه- الصبرع،

٧- هنيان ناجم عن أمراض واضطرابات جهازية:

أ- الأخماج: أهمها تجرثم الدم وذات الرئة والتهاب المجاري البولية.

ب- أمراض قلبية وعائية: اضطرابات النظم وقصور القلب الاحتقاني والصدمة.

ج- اعتلالات غدية: اضطراب في وظيفة الدرق والدريقات الكظر .

- د- قصور کلوی او کېدی.
- ه- اضطرابات السوائل والشوارد: نقص الصوديوم أو زيادته، نقص الغنزيوم، فرط الكلسيوم، تبدل درجة الحموضة pH، نقص الحجم أو زيادته.
- و- أسباب انسمامية: الكحول والهيرولين، وسوء استعمال hydrochloride (PCP) دوائي؛ فينسيكليدين هدروكلوريد (PCP) lysergic acid بيسرجيك أسيد دايثيلاميد phencyclidine (LAD).
 - ز- نقص الأكسجة الدماغية.
 - ح- نقص سكر الدم أو زيادته.
 - طح بعد العمل الجراحي.
- ي- عوز القيتامينات ولأسيما اليامين ب١٠، وكذلك ب١٢٠.
 - ك- الحمي.
- ل- أسباب أخرى: حالة ما بعد النشبة، أو احتباس بولي، أو انحشار البراز، أو عدم النوم، أو تغير البيئة المحيطة إلى وسط غير مألوف.
- م- أسباب دوائية: تعد الأدوية السبب العكوس الأكثر شيوعاً

المتاهة	الهذيان	المظاهر		
مخاتل تدريجي	حاد	البدء		
مترق	متموج	السير		
شهور إلى سنوات	أيام إلى أسابيع	المدة		
موجود عادة	مضطرب ومتموج	الوعي		
طبيعي عدا في العتامة المتقدمة	نقص انتباه	الانتباه		
طبيعية غالباً	تزداد أو تنقص	التغيرات النفسية الحركية		
ئادرا	عكوس عادة	العكوسية		
الجدول (٢) مظاهر التمييز بين الهنيان والمتاهة				

للهذيان وتشمل: الأتروبين، الباربيتورات، البروميد،
الكلورديازيبوكسيد، السيميتيدين، الكلونيدين، الكوكائين،
الديازيبام، الديجوكسين، شادات الدوبامين، الليفودويا،
الإيثانول، الفلورازيبام، الغلوتيثيميد، الهالوبيريدول
ومضادات الذهان، والليثيوم، والميبرويامات، والميثيل دويا،
والأفيون، والفينسيكليدين هيدروكلوريد، والفنتولين،
والبريدنيزون، والبرويرانولول، ومضادات الاكتتاب ثلاثية

وتعد مصادات الكولين والأدوية المنومة من أكثر الأسباب الدوائية شيوعاً في المرضى المستين.

التشخيص التفريقى:

يهدف التقييم السريري إلى فرز المرضى المسابين بتخليط ذهني إلى واحدة من أربع مجموعات:

 العثاهة: هي تراجع وظيفي نفسي اجتماعي ومعرفي غير عكوس تنجم عن مرض دماغي تنكسي مثل ألزهايمر أو هنتغتون ويظهر الجدول رقم (٢) مظاهر التمييز بين الهنيان والعثاهة.

٧- نوبة تخليط على خلفية من العتاهة: يختلف تشخيص العتاهة عن الهذيان: فلكل منهما معايير تشخيصية مختلفة لكن من الشائع حدوث الهذيان لدى المرضى المصابين بالعتاهة، لذا يجب الرجوع إلى القصة المرضية والفحص والتقييم السريري الشامل لعرفة السبب.
٧- عسر الكلام dysphasia: اضطراب في التعييم عما يحول

٣- عسر الكلام dysphasia: اضطراب في التعبير عما يجول
 في الخاطر نطقاً أو كتابة أو إيماءً: وقد يرافقه اضطراب في

الفهم، وينجم هذا الخلل عن أذية دماغية محددة في نصف الكرة المخية المسيطر (الأيسر عادة). وأكثر نماذج عسر الكلام المشاهدة شيوعاً هما حبسة بروكا وحبسة فيرنيكه Wernicke's. والمشاهدة شيونيك وعبسة بروكا بصعوبة في اللفظ وقلة كلام مع سلامة الفهم ويرافقها عادة خزل، وأما حبسة فيرنيكه فيتكلم المريض فيها بطلاقة من دون أي صعوبة: لكن كلامه بفتقر إلى المنى مع صعوبة فهم ما يقال.

3- الأضطرابات النفسية: يجب تمييز الهذيان من الاضطرابات النفسية المنشأ: لأن لكليهما مظاهر نفسية قد تكون متشابهة، فمثلاً قد يشخص الهذيان ناقص النشاط خطأ على أنه اكتئاب (مستوى الوعي يبقى طبيعياً في الصابين بالاكتئاب)، كما أنه ليس ثمة قصة مترقية لمرض نفسي محدد في الصابين بالهذيان، ويدء الأعراض حاد أو تحت حاد.

وقيما يلي تعريف موجز ببعض الاضطرابات النفسية النشأ ولاسيما الحادة:

أ- الفصام schizophrenia: من الذهانات، وهو اضطراب يتميز باختلال التفكير (التوهمات) والإدراك (الأهلاس)؛ وكذلك العاطفة التي غالباً ما تكون غير ملائمة أو متبلدة: ويبقى الوعي والقدرة الذهنية سليمين وإن ظهرت مع الوقت بعض مظاهر التراجع المعرفي.

ب الاكتفاب depression: يتبع لاضطرابات المزاج، وهو هبوط المزاج وفقدان القدرة على الاستمتاع والشعور بالحياة مع عدم القدرة على التحكم بهذه المشاعر؛ يرافقه اضطراب الفرائز من نوم وطعام مع سرعة تعب وضعف تركيز؛ وقد يرافقه التفكير بالانتحار أو محاولات الانتحار.

ج- الهوس mania: يتبع لاضطرابات المزاج، وهو فترة محددة من المرح المرضي والسرور المفرط - حبور شديد - أو الاستثارة المالية مع زيادة كمية النشاط الجسمي والنفسي وسرعتها، وله طبيعة دورية.

د- اضطراب تقصى الانتباه attention deficit disorder يتبع طب الأطفال، وهو مجموعة اضطرابات يميزها البدء المبكر بسلوك مفرط النشاط قليل التهذيب مع عدم اكتراث شديد وعدم القدرة على الاستمرار في أداء عمل ما، وهذه الخصائص السلوكية تكون مستمرة مع الوقت وفي كل المواقف.

هـ الناتوية (الانطوالية) autism: من أنواع الاضطراب التطوري الشامل لدى الأطفال pervasive developmental وعرف بعرف بوجود نماء غير طبيعي أو مختل أو كليهما، يتضح وجوده قبل عمر ٣ سنوات؛ وينوع مميز من الأداء غير

السوي في مجالات ثلاثة هي: التفاعل الاجتماعي والتواصل والسلوك المقيد التكراري.

و- الأضطرابات التضارقية - الأضطرابات التضارقية - disorders المتكامل فو فقد التكامل السوي - الجزئي أو الكلي - بين ذكريات الماضي وإدراك الهوية والأحاسيس المباشرة؛ إضافة إلى المتحكم في الحركات الجسمية.

(۱)- النساوة التفارقية؛ فقد في الناكرة - جزئي أو كامل-لأحداث قريبة لها طبيعة واضحة أو مسببة للكرب (وقد تتبدى هذه الجوانب فقط إذا توافرت مصادر معلومات أخرى غير المريض) مع غياب اضطرابات دماغية عضوية المنشأ أو تسمم أو تعب شديد.

(٢)- الشرود التفارقي: فقد ذاكرة تفارقي المنشأ مع ارتحال هادف يتجاوز النطاق اليومي مع الحفاظ على العناية الشخصية الأساسية (كالأكل والاغتسال) والتعامل الاجتماعي البسيط مع الغرباء (كشراء البطاقات أو السؤال عن الاتجاهات أو طلب وجبات الطعام).

(٣)- اضطراب الهوية التفارقي، يميزه وجود شخصيتين لدى الشخص أو أكثر على نحو واضح؛ ولكن لا تبدو إلا شخصية من هذه شخصية واحدة فقط في أي وقت، وكل شخصية من هذه الشخصيات مكتملة لها ذكرياتها الخاصة وسلوكها وأولوياتها، وربما تكون هذه الجوانب متباينة كثيراً مع الشخصية الأصلية التي كانت تسبق حدوث المرض.

(1)- متلازمة فانسر Ganser: تتميز بإجابات تقريبية أو غير معقولة ترافقها عادة أعراض تفارقية أخرى متمددة، وهي تحدث غالباً في ظروف توحي أن الحالة نفسية النشأ.

العوامل المؤهبة للهنيان:

١- الكبت أو التقبيد الجسدي.

٢- سوء التفذية.

٣- استعمال القثاطر البولية.

أخطاء التشخيص والعلاج.

٥- تناول ثلاثة أدوية أو أكثر.

٦- المزاج السيئ واليأس.

٧-العتاهة وتزيد خطر حدوث الهنيان بمعدل ٢-٢ أمثال.
 التقييم السريري والاستقصاءات التشخيصية:

يجب أن يتصمن تقييم الهنيان أخذ قصة مفصلة من الأهل مع نظرة شاملة لتاريخ المريض الطبي والنفسي والدوائي: والتركيز على الكحول والأدوية وطريقة استعمالها مع إجراء فحص سريري كامل متضمناً اختبار الحالة

العقلية والتركيز على تقييم التوجه والأهتداء والناكرة والانتباه والتركيز والتسمية واللغة والمزاج والشاعر وكذلك النهان psychosis، هذا ومن الضروري قياس العلامات الحيوية (الحرارة، النبض، الضغط، التنفس).

تساعد القصة المرضية والفحص السريري والعصبي على اختيار الاستقصاءات المخبرية والشعاعية المشخصة؛ فقد يكشف الفحص السريري والعصبي وجود مرض جهازي (ذات رئة مثلاً) أو علامات عصبية (حالة سحائية)، مما يضيق قائمة التشخيص التفريقي والاستقصاءات المشخصة.

قشمل الاستقعمامات الأولية: الشوارد والتعداد الدموي الكامل، سرعة التثفل، اختبارات وظائف الكبد والكلية والدرق، استعراض المواد السمية والأدوية والكحول، زرع الدم والبول، صورة الصدر البسيطة، تخطيط القلب الكهريائي، وإذا لم يحدد السبب بعد إجراء الاستقصاءات السابقة يجرى ما يلي: التصوير المقطعي المحوسب أو الرئين المغنطيسي للدماغ، بزل السائل الدماغي الشوكي، تخطيط كهريائية الدماغ، تحري الإيدز، وإنزيمات القلب، وغازات الدم، معايرة شيتامينات با، با، با، واستعراض الأضداد الناتية.

المالجة

الهنيان هو حالة طبية إسعافية، ومن المهم جداً معرفة السبب والبدء بالعلاج باكراً ما أمكن: علماً أنه لم يتم تحديد السبب في ١٦٪ من المرضى، وتشمل إجراءات تدبير الهذيان كلاً من المالجة الداعمة والمالجة الدوائية.

١- المالجة الداعمة:

أ- السوائل والتفنية؛ وتمطى للمريض بحدر ويجب أن يتضمن العلاج في المرضى الكحوليين فيتامينات متعددة؛ وخاصة الثيامين بجرعة ١٠٠٠ملغ بطريق الوريد.

ب تعديل البيئة وتكييفها: يجب وضع المريض في غرفة هادئة ومضاءة جيداً مع المراقبة المستمرة وتجنب التقييد الجسدي (لكن قد يلجأ إلى ذلك مؤقتاً لضمان سلامة المريض)، ومن الإجراءات الأخرى استعمال تقنيات تركيز الانتباه وإشارات الناكرة مثل الساعة والتقويم، وقد تفيد صور المائلة أيضاً وتصحيح عيوب الحواس إذا دعت الحاجة بالنظارات أو أدوات السمع.

٣- المالجة الموالية: العلاج الدوائي ضروري في بعض الأحيان من أجل تهدئة المريض وتجنب أذية نفسه وأذية من حوله، وأكثر الأدوية المستخدمة شيوعاً هي:

أ- مضادات النهان: القديمة وعلى رأسها الهالوبيريدول: والحديثة مثل ريسبيريدون rispendone، كيتبابين

quetiapine، أو لانزابين. يعطى الهالوبيريدول بجرعة ٥, ٠٠-٢ ملغ بطريق الفم مرتين أو ثلاث مرات يومياً إذا كانت الأعراض ممتدلة، أما إذا كانت الأعراض شديدة فيعطى بجرعة ٣-٥ ملغ مرتين أو ثالات مرات يومياً، ويعطى عند المستين بجرعة ٥, ١-٢ ملغ مرتين أو ثلاث مرات، ويعطى عضلياً أيضاً ٢-٥ ملغ كل ٤-٨ ساعات. وتبلغ جرعة الريسبيريدون ٥, ١-٧ ملغ بطريق الفم مرة أو مرتين يومياً، وتنخفض جرعته في المستين المسابين بقصور كلوي أو كيدي إلى ٥٠٠ ملغ بطريق الفم مرتين يومياً.

وقد يُضطُّر إلى رفع الجرعة الابتدائية أكثر من جرعة الصيانة، لكن يجب الاحتفاظ بجرعات منخفضة لتجنب التأثيرات الجانبية للضادات النهان (الأعراض خارج الهرمية، وعسر الحركة الأجل، ومتلازمة مضادات الذهان الخبيشة) ولاسيما عند الكهول؛ ومحاولة إيقاف الأدوية تدريجياً عند السيطرة على الأعراض.

ب-البنزوديازيبينات: تستعمل في علاج الهذيان ولا سيما الناجم عن الفطام الكحولي؛ مع العلم أن بعض الدراسات الحديثة قد أظهرت أن الهنيان قد يتفاقم بالبنزوديازيبينات،

ويفضل اللورازيبام lorazepam (لأن مفعوله قصير الأمد ويمكن إعطاؤه بالشكل العضلي أو الوريدي). ويعطى بجرعة 0, ١-٦ ملغ بطريق الفم أو عضلياً أو وريدياً، ويمكن تكرارها كل ٢-٤ ساعات إذا دعت الحاجة.

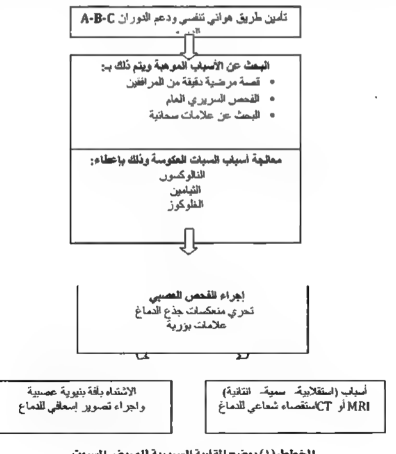
ج-مثبطات الكولين استيران قد تكون مفيدة لكن لا توجد دراسات كافية حولها.

الإنشار؛ يؤدي الهنيان إلى زيادة مدة الاستشفاء، وقد ينجم عنه إعاقة طويلة الأمد، كما يرافق الهديان زيادة في معدلات المراضة والوفاة؛ إذ يبلغ معدل الوفيات ١٠-٢٦٪ من المصابين بالهذيان المقبولين في الستشفيات.

ثامناً- السبات coma:

هو حالة فقد الوعى من دون استجابة للمنبه المؤلم، ويتم تحديد درجة الوعى بحسب مقياس غلاسكو الذي يعتمد على فتح العبنين وأفضل أداء كالامي وأفضل استجابة حركية في الطرف.

المقارية السريرية للمريض السبوت: تتم مقارية المريض المسبوت أو متغيم الوعى بحسب الخطوات التالية الموضحة في الخطط (١).



الخطط (١) يوضح المقاربة السريرية للمريض السبوت

١- في أي مريض متغيم الوعي يجب توافر طريق هوائي تنفسي: والانتباه للدوران: والمحافظة على أكسجة جيدة، ويتضمن ذلك: إمالة الرأس، رفع النقن، إدخال مسلك هوائي أنفي أو فموي أو إجراء التثبيب الرغامي والتنفس الآلي إن لزم الأمر.

٧- البحث عن سبب مؤهب واضح: يجب إجراء فحص عام ودقيق، وأخذ قصة مرضية دقيقة من الأهل أو المرافقين للبحث عن سبب واضح للسبات، والسؤال عن السوابق المرضية مثل السكري والقصور الكبدي والكحولية، أو عن نوب اختلاجية سابقة، وقد يكشف الفحص السريري أحياناً وجود علامات مرضية. أو اضطراب التنفس، أو أثار حقن وريدية على الجلد، أو وجود جرح في اللسان. ومن المهم البحث عن علامات سحائية في أي مريض متفيم الوعي: إذ إن كلاً من التهاب السحابا الجرشومي والنزف تحت العنكوتية قد يؤديان إلى تغيم الوعى واضطرابه.

٣- معالجة أسباب السبات العكوسة الشائعة: يجب البدء بإعطاء الملغ من النالوكسون دفعة واحدة، والثيامين ١٠٠ ملغ وريدياً، و١٥ مل من الغلوكوز من محلول ١٥٪ لمالجة الأسباب العكوسة (انسمام بالمورفيئات أو اعتلال شيرنيكه الدماغي أو سبات نقص السكر)، ويجب دائماً إعطاء الثيامين قبل الغلوكوز خوفاً من تفاقم اعتلال شيرنيكه الدماغي إن وجد واعطى الغلوكوز أولاً.

أ- فحص منعكسات جذع الدماغ والبحث عن علامات
 بؤرية موضعة؛ لأن الخطوات التشخيصية والعلاجية

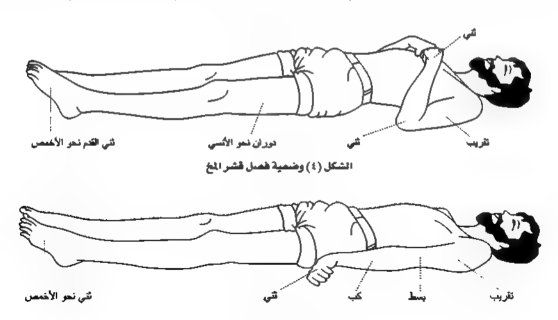
اللاحقة تعتمد على الموجودات السريرية في هذه المرحلة.

القحص السريري:

1- يجب البدء بفحص الحالة النهنية ودرجة الوعي، وتحدد درجة الوعي بحسب مقياس غلاسكو للوعي من حيث فتح العينين وأفضل استجابة كلامية وأفضل استجابة حركية، ويتم تحري الاستجابة للمنبه المؤلم بالضغط على الأظفار أو الضغط على القص، أو بالاستجابة للصوت العالى، أو بالاستجابة للصوت العالى، أو بالاستجابة للصوت

٢- فحص الأعصاب القحفية بدقة لتقييم وظائف جذع الدماغ، وتفحص بالطريقة الاعتيادية للمريض الواعي؛ في حين يجب تحري منعكسات جذع الدماغ في المريض متغيم الوعي، وتتضمن تحري الحدقات (سعتها وتناظرها واستجابتها للضوء المباشر وغير المباشر) والمنعكس القرئي والمنعكس العيني الرأسي ومنعكس التهوع، إضافة إلى فحص قعر العين.

٣-القوة الحركية: يجب تحريها في كل الأطراف ومعرفة وجود التناسق بينها؛ والبحث عن التناظر بين الشقين، ويمكن نفي الخزل الشقي إذا استطاع المريض مد ساعديه أو رفع ساقيه وملاحظة هبوطهما إلى الأسفل على السريب، ولكن قد لا يستطيع الفاحص إجراء ذلك وملاحظة التناظر أو الحركات التلقائية عند المريض متغيم الوعي، لذلك قد يلجأ إلى التنبيه المؤلم كالضغط على الأظفار، أو قرص سطح العضلات القابضة لكل طرف وملاحظة قوة سحب كل طرف وسرعته، وقد تنجم الشنوذات هنا عن فقد الحس أحياناً، إضافة إلى خلل الوظيفة الحركية.



الشكل (٥) وضعية فصل المخ

قد تشاهد وصعية فصل القشر (وهي بسط الطرفين السفليين مع عطف الطرفين العلويين على الصدر) أو فصل المخ (بسط الطرفين السفليين مع بسط العلويين) إما تلقائياً وإما استجابة للمنبه المؤلم.

إلنعكسات الوثرية: يتم تحريها بالطريقة الاعتيادية:
 ويجب البحث عن العلامات المرضية وأهمها علامة بابنسكي.

٥- تحري الحس: هو اختبار محدود في معظم المسابين
 بالسبات ولاسيما تحري اللمس، قد يكون التنبيه المؤلم لكل
 طرف مفيداً في البحث عن أنبات حسية شديدة.

التشخيص التضريقي: هناك نظرياً سببان رئيسيان لإصابة الوعي وهما: إصابة جذع الدماغ، أو إصابة نصفي الكرة المخية معاً إصابة شاملة وواسعة.

إ- في الواقع قد تؤدي الأذيات الحادة في جذع الدماغ
 (كالنزف الجسري) إلى السبات، كما تحدثه إصابات نصفي
 الكرة المخية في الوقت نفسه (كنقص سكر الدم).

٢- قد تؤدي أذيات نصف الكرة المخية الواحد إلى السبات إذا كانت كبيرة أو شديدة إلى درجة مسببة لتوذم الدماغ: وضغط نصف الكرة المخية المقابل؛ أو الضغط إلى الأسفل باتجاه جذع الدماغ.

لذلك يؤول اختصاصيو الأعصاب الملومات التي يجنونها من فحص السبوت معتمدين على البادئ التالية:

أ- في الحالات الخفيفة من تغيم الوعي قد تكون منعكسات جدّع الدماغ (الجدقات، القرني، التهوع) كلها سليمة، أما في الحالات الأكثر شدة فقد يغيب بعض هذه المنعكسات أو كلها: مع ملاحظة أن منعكسات جدّع الدماغ قد تكون شاذة على نحو غير متناظر؛ مثل وجود حدقة غير متجاوية للضياء في جهة واحدة، وهنا يجب تفسيرها على أنها علامة بؤرية وتشير إلى انضغاط جدْع الدماغ بالمرض الأولى.

ب- يشيروجود منعكسات جذع الدماغ أو غيابها إلى درجة عمق السيات.

ج-يشير وجود علامات بؤرية أو إصابة أعصاب قحفية أو موجودات بالفحص المصبي - مثل الخزل الشقي والحبسة وعدم تناظر المنعكسات وبابنسكي في جهة واحدة - إلى سبب بنيوي دماغي لتغيم الوعي (نزف دماغي أو احتشاء دماغي واسع)، في حين يشير غياب العلامات البؤرية إلى سبب جهازي مؤدياً إلى تغميم الوعي (استقلابي أو سمي أو نقص أكسجة وإرواء)؛ كسبات قصور الكبد الخاطف؛ والانسمام بالباربيتورات؛ وتوقف القلب المديد، وقد تم تعداد أهم

الأسباب البنيوية والجهازية المؤدية إلى السبات في الجدولين (٣ و٤):

- ١- السكنة الاقفارية الحادة:
 - أ- جذع الدماغ.
- ب- نصف كرة مخية وحيد الجانب (مع وذمة).
 - ٢- النزف الدماغي الحاد،
 - أ- ضمن البرانشيم.
 - ب- خارج الجافية.
 - ج- تحت الجافية.
 - ٣- أورام الدماغ: (مع وذمة أو نزف):
 - أ- أولية.
 - ب- انتقالية.
 - ٤- خراجات الدماغ.

الجدول (٣) الأسباب البنيوية لأضطراب الوعى والسبات

۱- استقلابی:

أ- اضطراب الشوارد (نقص الصوديوم فرط الصوديوم نقص الكلسيوم فرط الكلسيوم نقص الغنيزيوم فرط الغنيزيوم نقص فوسفات الدم).

ب- اضطرابات سكر الدم: (نقص سكر الدم. الحماض الكيتوني سبات فرط التناضع اللاكتوني).

- ج- قصور الكبد.
- د- يوريمية الدم.
- ه- قصور الكظر،

و- اضطرابات الدرقية (الوذمة المخاطية, الانسمام الدرقي والعاصفة الدرقية).

۲-سميء

- أ- الكحول.
- ب- المعنات،
- ج- المخسرات،
- د- الأدوية النفسية.
- ه- أول أكسيد الكريون.
- و- الأنسمام بالمعادن الثقيلة.

٣- الأخماج:

أ-الثهاب السحايا (الجرثومي، الفيروسي، الفطري).

ب- التهاب الدماغ المنتشر.

- أ- الأكسجة والتروية:
 - أ- توقف القلب.
 - ب- قصور تنفسي.
 - ٥- أسباب أخرى:
- أ- النزف تحت العنكبوتية.
- ب التهاب السحايا السرطاوي.
- ج الاختلاجات أو حالة ما بعد النوية الاختلاجية.

الجدول (٤) الأسباب الجهازية لاضطراب الوعي والسبات

الفحوص الخبرية والدراسات الشعاعية:

ا- يشير وجود علامات بؤرية عصبية بالفحص السريري الى سبب بنيوي دماغي: لذلك يجب إجراء تصوير دماغي اسعافي، وغالباً ما يجرى تصوير مقطعي محوسب للدماغ من دون حقن للبحث عن نزف دماغي واسع: أو سكتة دماغية حادة وكبيرة؛ أو أذية كتلية تطورت بسرعة أو حدث فيها نزف (يجب تجنب إجراء التصوير القطعي المحوسب للدماغ مع الحقن حين الشك في وجود نزف دماغي).

وحين وجود علامات بؤرية تشير إلى إصابة جذع الدماغ فإن الخيار الأول هو إجراء CT للدماغ وليس MRI؛ على الرغم من الإمكانات المحدودة للـ CT بتقييم إصابات جذع الدماغ، ولكن يفضل الـ MRI بسبب سهولة إجرائه وسرعته؛ إضافة إلى إمكاناته في إظهار آفات نصف الكرة المخية الكبيرة الضاغطة جذع الدماغ.

٢- حين غياب المعلامات البؤرية بالفحص السريري من
 المحتمل أن يكون السبات من منشأ جهازي، وهنا يجب بذل جهود أكبر للبحث عن أسباب استقلابية أو سمية أو خمجية.

أ- وتتضمن الضحوص المخبرية الدموية: تمداد الدم الكامل وشوارد الدم وسكر الدم ووظائف الكبد؛ والمسح السمي لتحري المواد السامة المحتملة، وحين الشك في سبب خمجي يجب إجراء صورة بسيطة للصدر؛ وتحليل البول والراسب مع زرع البول أو زرع الدم.

ب- حين سلبية الفحوص المخبرية السابقة يبحث عن أسباب غير اعتيادية؛ مثل سبات الوذمة المخاطية بالبحث عن وظائف الدرقية.

ج- ينصح بإجراء تصوير الدماغ حتى في مثل هذه الحالات المشتبه بأنها جهازية المنشأ؛ إذ قد تكشف علامات تشير إلى أذية شاملة بنقص الأكسجة والإرواء، أو وذمة دماغية شاملة، أو آفات ثنائية الجانب تقلد المنشأ الجهازي سريرياً.

د- يجب إجراء التصوير المقطعي للدماغ قبل إجراء البزل القطني في الريض السبوت من دون استثناءات بسبب خطورة الانفتاق الدماغي حين وجود كتلة كبيرة ضمن القحف (خصوصاً بالحضرة الخلفية)، وحين الاشتباه بالتهاب السحايا الجرثومي من الممكن بدء المعالجة بالصادات التقليدية إذا لم يكن من المتاح إجراء التصوير المقطعي للدماغ بسرعة.

ه- قد يتطلب الأمر أحياناً إجراء تخطيط كهربائية الدماغ في المرضى المسبوتين على الرغم من أن كثيراً من

موجوداته غير نوعية، لكن قد يساعد الـ EEG على تقييم شدة السبات وعمقه بحسب درجة بطاء النظم القاعدي للتخطيط، وقد يكون تخطيط الدماغ نوعياً في بعض الحالات ويوجه إلى تشخيص محدد مثل اعتلال الدماغ الكبدى أو أذيات الدماغ بنقص الأكسجة.

وحين الاشتباه سريرياً بوجود الحالة الصرعية اللااختلاجية التي تسبب السبات يلجأ إلى تخطيط الدماغ الذي يثبت ذلك أو ينفيه.

المعالجة والإنشار؛ تعتمد معالجة السبات على تحديد السبب فإن كان استقلابياً أو خمجياً أو سمياً كانت المعالجة طبية دوائية غالباً، في حين قد تحتاج بعض الأسباب البنيوية للسبات إلى تداخل جراحي عصبي.

وهناك علاجات نوعية خاصة لبعض حالات السبات؛ كالنشبة والرضوض والنزوف الدماغية والسكتات والأورام الدماغية ذكرت في أبحاث أخرى.

وحين يشتبه سريرياً أو شهاعياً بفرط الضغط ضمن القحف يجب أن تهدف المالجة إلى خفض هذا الضغط برفع الرأس وفرط التهوية واستخدام المدرات الحلولية مثل المانيثول، وتفيد الستيروئيدات في حالات الوذمة المشاركة للأورام الدماغية فقط.

قد يكون خفض الضغط ضمن القحف حالة إسمافية عصبياً وجراحياً إذا أبدى المريض علامات انفتاق دماغي.

يعتمد إنذار السبات غالباً على الألية الإمراضية المسببة للسبات، فالمرضى المسبوتون من جرعة مضرطة من الباربيتورات قد يشفون شفاء كاملاً، أما المسبوتون من أذية نقص أكسجة دماغية شديدة فقد يشفون أو لا يتحسنون، إضافة إلى أن العمر عامل مهم في الإنذار.

مواضيع خاصة:

١- الحالة النباتية الستمرة: هي حالة يفقد فيها الريض جميع وظائف الاستمراف والإدراك؛ ولكنه قد يبقى مفتوح المينين ويحافظ على دوراث النوم واليقظة والتنفس التلقائي وياقي الوظائف الذاتية، وقد يتطور المريض إلى هذه الحالة بعد إصابته بسبات تام فترة طويلة مع دعم وظائفه الحياتية.

٧- متلازمة الانفلاق (الشخص المحبوس): قد تلتبس بالسبات للوهلة الأولى: إذ إن الشخص المصاب بها هو مريض واع استعرافه سليم من دون اضطراب الوعي: لكنه غير قادر على حركة الأطراف أو الكلام باستثناء حركات العينين (إغلاق العينين وفتحهما، الحركات العمودية للعينين

سليمة)، وتنجم هذه الحالة غالباً عن أذيات واسعة في قاعدة الجسر.

تاسماً- إيقاف النوب الصرعية:

١- النوية المفردة:

يفضل اتباع الخطوات التالية عند مقاربة مريض بنوية اختلاجية مفردة:

أ- توفير طريق هوائي جيد: وذلك بمسح اللعاب من الفم
 لنع انسداد الطرق التنفسية، وعدم وضع أي شيء في فم
 الريض، كما يجب وضع الريض على شقة (جنبه) بلطف.

ب وقاية الريض من أذية نفسه: وذلك بإبعاد الأشياء العادة من حوله، ويوضع رأسه فوق سطح طري ومسطح لنع ارتطامه بالأرض.

ج- ا**نتظار توقف النوية وصحو المريض:** في هذه الفترة يجب:

- (١)- أخذ قصة واضحة من الأهل أو الرافقين.
- (٣)- السؤال عن السوابق المرضية والعائلية والرضوض
 والكحولية أو تعاطى بعض الأدوية.
- (٣)- القيام بالفحص السريري العام والفحص العصبي.
- (٤)- تحري الفحوص المخبرية: سكر الدم والكلسيوم والمفنيزيوم والصوديوم وكرياتينين الدم، وتحري السموم، وتعداد كريات الدم.
- د- الإجراءات ما بعد توقف النوية وصحو المريض؛ بعد منحو المريض وظهور التحاليل المخبرية والفحص السريري تسير المالجة بإحدى طريقتين؛
- (١)- المريض مصاب بالصرع سابقاً ومعالج بأدوية مضادة للاختلاج: هنا يجب معايرة الدواء المضاد للاختلاج في المصل ومعرفة جدوى هذا الدواء للسيطرة على النوبة الاختلاجية، أو استبداله: أو زيادة الجرعة، أو إضافة دواء أخر مرافق وذلك بحسب نتيجة المعايرة وشكل النوبة ونوع الدواء.
- (٢)- النوبة الاختلاجية حديثة وتحدث للمرة الأولى: هنا يجب التأكد من أن النوبة هي نوبة صرعية فعلاً، وينبغي تحديد نوعها جزئية أو معممة أو معممة ثانوياً والسؤال عن قصة عائلية وإجراء:
 - تخطيط كهربائية الدماغ EEG.
- تصوير مقطعي محوسب للدماغ CT، ويفضل إجراء تصوير رئين مغنطيسي MRI للدماغ في النوب الجزئية أو المممة ثانوماً.
- البزل القطني حين الاشتباه بخمج في الجملة العصبية المركزية.

دواعي دخول الستشفى بعد النوية الأولى:

- أ- حدوث أذية رضية للمريض.
 - ب- المريضة الحامل.
 - ج- الريض السكري.
- د- الاشتباه بخمج في الجملة العصبية المركزية أو أذية عضوية.
 - ه- وجود علامات بؤرية بالفحص العصبي السريري.

r- المسرع السلسلي serial epilepsy:

الصرع السلسلي أو النوب المتكررة هو حدوث نوبتين اختلاجيتين أو أكثر في عدة دقائق أو ساعات؛ منفصلة بعضها عن بعض بفترات من الصحو وعودة الوعي، ومن المكن أن تتطور إلى حالة صرعية إذا لم تعالج جيداً.

أسباب المسرع السلسلي وتدبيره كما في الحالة المسرعية. ٣- الحالة المسرعية (status epilepticus (SE):

تعرف بأنها اختلاجات مستمرة من دون عودة الوعي والوظائف العصبية بينها، وحديثاً أصبح تعريفها على أنها كل اختلاج يستمر أكثر من خمس دقائق.

التصنيف؛ تصنف الحالة الصرعية في حالة صرعية اختلاجية اختلاجية الا اختلاجية nonconvulsive.

أ- الحالة الصرعية الأختلاجية؛ تمثل النموذج الأكثر تهديداً للحياة؛ لذا فهي حالة طبية إسعافية تتطلب المالجة السريعة، ويمكن أن تكون على شكل اختلاجات مقوية رمعية معممة بدئية أو ثانوية.

وعلى نحو عام يسترد المصابون بالحالة المسرعية الاختلاجية، الاختلاجية، وعيهم تدريجياً بعد توقف الحركات الاختلاجية، ولكن إذا لم يتحسن مستوى الوعي بعد ٧٠ دقيقة، أو بقيت الحالة النهنية مضطربة وغير طبيعية يجب عندها وضع تشخيص الحالة المسرعية اللااختلاجية في الحسبان.

پ- الحالة الصرعية اللااختلاجية: تكون على شكل حالة ضياء، أو اضطراب وعي مع تخليط ذهني، أو استمرار نوب غياب معممة أو نوب جزئية معقدة من دون حدوث اختلاجات حركية شديدة.

إن الحالة الصرعية اللااختلاجية اكثر شيوعاً بكتير مما كان يعتقد سابقاً ولا سيما في المرضى المعالجين في أقسام العناية المشددة؛ إذ تحدث في نحو ١١٪ منهم، وتشخص بإجراء تخطيط كهربائية الدماغ، ويمكن محاولة تشخيصها بإجراء تجرية البنزوديازيبينات مع الحرص على عدم إعطاء جرعة كبيرة منها.

الأسباب الشائعة للحالة الصرعية؛ السبب الأكثر إحداثاً للحالة الصرعية هو صرع قديم ويمثل ٢٢-٢٦٪ من الحالات؛ مع العلم أن أكثر من نصف الحالات الصرعية تحدث في مرضى ليس في سوابقهم أي اختلاج، والسبب الأكثر شيوعاً فيهم الحوادث الوعائية الدماغية بنسبة ١٩-٢٠٪ منهم.

ويمكن تعداد أهم أسباب الحالة الصرعية بما يلي:

أ- إيقاف مضادات الاختلاج أو تناولها على نحو خاطئ.
 وهو أكثر الأسباب شيوعاً في قسم الإسماف.

- ب- إيقاف تناول الكحول (عند الكحوليين).
 - ج- الاضطرابات الاستقلابية.
 - د- أورام الدماغ.
 - ه- الأحتشاءات والنزوف الدماغية.
 - و- الثهابات السحايا.

ز- رضوض الرأس.

ح- نقص الأكسجة.

ط- أسباب غير محددة في ١٠-١٥٪ من الحالات.

العلاج؛ في الاختلاجات من منشأ استقلابي يجب إصلاح الاضطرابات الاستقلابية؛ وهو أكثر جدوى في ضيط الاختلاجات من الأدوية المضادة للاختلاج، ويجب علاج ارتفاع الحرارة ونقص الأكسجة وهبوط الضغط لأنها تسيء للاختلاج، كما يجب أخذ قصة مرضية سريعة ومعرفة السوابق الدوائية والكحولية والصرع، ويجب معرفة توصيف النوبة من الشهود. وتعد الحالة الصرعية الاختلاجية حالة إسعافية تستوجب بذل كل الجهود لإيقاف الاختلاجات.

وفي الجدول رقم (٥) خطوات تدبير الحالة الصرعية:

تشخيص الحالة الصرعية، إعطاء ، O، توفير الطرق الهوائية والتنفس والدوران، إيجاد مدخل وريدي، مراقبة كهربائية القلب، سحب دم للتحاليل المنوالية (مغنزيوم، كلسيوم، فوسفات، تعداد عام، وظائف الكبد، عبار مستوى مضادات الاختلاج، غازات الدم الشرياني، تروبونين، تحري السموم).	حتى خمس دقائق
إعطاء الثيامين ١٠٠ملغ وريدياً، ٥٠ مل دكستروز ٥٠٪ إلا إذا كان سكر الدم معروفاً، وإعطاء ٤ ملغ لورازيبام وريدياً خلال دقيقتين ويمكن تكرارها بعد خمس دقائق، وإذا وُجِد صعوبة في إيجاد مدخل وريدي يمكن إعطاء الديازيبام ٢٠ملغ بطريق الشرج أو ميدازولام ١٠ملغ بطريق الأنف.	F-+1 &
إذا استمر الاختلاج يتم تسريب الفوسفينتوئين ٢٠ملغ/كغ وريدياً بسرعة ١٥٠ملغ/د (أو تسريب الفنتوئين ٢٠ملغ/كغ مع سيروم مالح بسرعة ١٥ملغ/د) مع مراقبة الضغط وكهريائية القلب.	2711
ميدازولام: (المريض بحاجة إلى تنبيب) بجرعة تحميل ٢, ١٠ ملغ/كغ ثم ٢, ١٠٠٤, ١ ملغ/كغ تعطى وريديا بسرعة كل خمس دقائق حتى توقف الاختلاج أو الوصول إلى جرعة ٢, ٢ ملغ/كغ كغ. جرعة الصيانة البدئية ١, ١٠ ملغ/كغ/سا ثم ١٠, ١٠ - ٢ ملغ/كغ/سا وإذا استمر الاختلاج يضاف البروبوفول propofol أو ينقل إليه أو إلى بنتوبارييتال. البروبوفول: (المريض بحاجة إلى تنبيب) تحميل ١-٢ ملغ/كغ تكرر كل ٣-١٥ دقائق حتى توقف الاختلاج أو الوصول إلى الجرعة العظمى ١٠ ملغ/كغ. جرعة الصيانة البدئية ٢ ملغ/كغ/سا ثما -١٠ ملغ/كغ/سا وإذا استمر الاختلاج يضاف الميدازولام أو ينقل إليه أو إلى بنتوبارييتال أو: الفالبروات: (المريض لا يحتاج إلى تنبيب) ب تسريب الملغ/كغ خلال ١٠ دقائق، وإذا استمر الاختلاج يضاف بروبوفول المينوبارييتال أو: أو ينقل إلى البروبوفول أو ميدازولام أو بنتوبارييتال أو: فينوبارييتال: (المريض بحاجة إلى تنبيب) بتسريب وريدي ٢٠ ملغ/كغ بسرعة ١٥ -١٠ ملغ/د، وإذا استمر الاختلاج يضاف الميدازولام أو ينقل إليه أو إلى البروبوفول أو بنتوبارييتال.	٢١-٣١ إذا استمرت الاختلاجات نتبع أحد الخيارات الأربعة:
بنتوباربيتال: بتسريب وريدي بجرعة تحميل فملغ/كغ بسرعة ٥٠ملغ/د حتى توقف الاختلاج، جرعة الصيانة البدئية املغ/كغ/سا ثم ٥٠١٠ملغ/كغ/سا.	> ۲۰ د
الجِنول (٥) تنبير الحالة الصرعية	

الحالة الصرعية العندة:

هي التي تستمر سريرياً أو تخطيطياً بعد استعمال أدوية الخط الأول والثاني.

توصي الجداول التقليدية لعلاج الحالة الصرعية بالإنتقال إلى الفينوباربيتال بعد إخفاق البنزوديازيبينات والفنتوئين أو الفوسفينتوئين؛ ثم التسريب الوريدي للبنتوباربيتال في حال الإخفاق، لكن يفضل الكثيرون حالياً تسريب الميدازولام أو البرويوفول حين إخفاق أدوية الخط الأول (أو أدوية الخط الأول والثاني).

وحين إخفاق اللورازيبام في إيشاف الاختلاج فإن عدداً قليلاً من المرضى يستجيب على باقي الوسائل؛ لنا يوصي عدد من الخبراء بالانتقال مباشرة إلى التخدير (ميدازولام أو برويوفول عادة) حين إخفاق اللورازيبام.

وحين الوصول إلى مرحلة التسريب الوريدي السنمريجب الاستمرار مدة ١٢-٢٤ساعة بعد توقف الاختلاجات.

الإنشار؛ نسبة الوفيات نحو ١٧-٢١٪ من الحالات الصرعية: وتحدث إعاقة عصبية لدى ١٠-٣٣٪ من الناجين، أما الحالة الصرعية الجزئية المعقدة فلا ترافقها عادة اختلاجات جهازية مهددة للحياة؛ لكنها قد تؤدي إلى خلل في وظائف الذاكرة.

تشخيص أخماج الجملة المصبية الحادة وتدبيرها: أولاً- التهاب السحايا:

التهاب يصيب الأغشية العنكبوتية والأم الحنون، يحدث نتيجة العديد من العوامل الممرضة كالجراثيم والضطور والطفيليات والفيروسات.

 ١-التهاب السحايا الحاد، قد يكون التهاب السحايا قيحياً جرثومياً أو عقيماً فيروسياً.

أ- التهاب السحايا القيحي الحاد: يمثل حالة طبية السعافية، من أهم أسبابه: الأخماج الرئوية وأخماج الطرق

التنفسية العلوية وكذلك أخماج الأذن الوسطى والجيوب الأنفية والخشاء، والرض السابق على الرأس، والعمليات الجراحية العصبية، والتماس مع المصابين بالتهاب السحايا بالسحائيات، والأمراض المضعفة للمناعة.

الأعراض والعلامات: سير المرض عادة خاطف إذ تشتد الأعراض وتصل ذروتها في ٢٤ ساعة، وتتضمن التظاهرات السريرية: الحمى، الصداع، الغثيان، القياء، صلابة النقرة، رهاب الضياء، لكن قد تغيب هذه التظاهرات خاصة في الرضع وكبار السن وفي المرضى ضعيفي المناعة. وتظهر بالفحص السريري صالابة النقرة، وعلامة كيرنغ، ويرودزينسكي، وتغير الحالة العقلية (تخليط ذهني، وسن)، ويشير الطفح الفرفري الذي يشمل الجذع والأطراف عادة إلى التهاب السحايا بالسحائيات، أما في الرضع فيشاهد انتباح اليافوخ ورفض الرضاعة، والميل إلى النوم.

التقييم المخبري والتشخيص: يرتفع تعداد الكريات البيض مع انحراف الصيغة نحو الأيسر، ويفيد إجراء زرع الدم، لكن يجب البدء بالعلاج بالصادات مباشرة من دون انتظار نتائج الزرع، ويعد البزل القطئي وتحليل السائل الدماغي الشوكي (سدش) من أهم الاستقصاءات من أجل إثبات التشخيص وتحديد العامل المرض وتحري الحساسية للصادات. وحين وجود أحد التظاهرات التالية: (فقد الوعي، علامات بؤرية، وذمة حليمة العصب البصري) يجب إجراء تصوير مقطعي محوسب للدماغ قبل البزل القطئي الذي يعد مضاد استطباب حين وجود أفة شاغلة للحيز أو خمج يمان البزل.

ويظهر الجدول رقم (٦) القيم الطبيعية للسائل الدماغي الشوكي وكذلك مقارنة نتائج البزل في الشهاب السحايا الجرثومي والفيروسي.

المالجة: تتضمن المالجة الإجراءات الداعمة والإسراع

التهاب سحايا فيروسي	التهاب سحايا جرثومي	الطبيعي	maw
مياف	عكر	صافر	اللون
لمُفاويات (۲۵-۵۰۰)	عدلات أكثر من (١٠٠٠)	لفاويات أقل من (٥) خلايا	الخلايا /ملم ً
ارتفاع خفيف < ١٠٠	أكثر من ١٠٠	£0 -\0	البروتين ملغ/د.ل
طبيعي	ناقص	٦٦٪ من سكر الدم	السكر ملغ/د-ل

بإعطاء جرعات عائية من الصادات الوريدية باكراً ما أمكن عند الاشتباه بالتهاب السحايا الجرثومي إلى أن يتم تحديد العامل المسبب، وتعتمد المعالجة التقليدية على تلوين غرام المطبق على سدش فإذا لم يتم العثور على كائنات ممرضة يوصى بإعطاء السيفالوسبورينات من الجيل الثالث بجرعة عائية (سفترياكسون ٢غ بتسريب وريدي كل ١٤ ساعات) مع سيفوتاكسيم ٢غ بتسريب وريدي كل ١٤ ساعات) مع الفائكومايسين (١غ بتسريب وريدي كل ١١ ساعة) ويجب إضافة الأمبيسللين ٣غ بتسريب وريدي كل ١١ ساعات لكبار والسيفتازيديم المناعة. كما يستطب الفائكومايسين السن ومثبطي المناعة. كما يستطب الفائكومايسين السن والسيفتازيديم عن العمليات الجراحية العصبية أو بعد رض على الرأس، وينبغي تعديل انظمة العلاج التجريبي رض على الرأس، وينبغي تعديل انظمة العلاج التجريبي

الستيروئيدات: يوصى بالديكساميثازون ١٠ملغ بتسريب وريدي كل ٢ ساعات لمدة ٤ أيام قبل المعالجة البدئية بالصادات أو فى أثنائها من أجل إنقاص المضاعفات العصبية.

ب-التهاب السحايا الفيروسي الحادة أقل شدة من التهاب السحايا المجرثومي، يسبقه غالباً وجود أعراض تنفسية علوية أو التهاب البلعوم، وتتضمن التظاهرات السريرية: الحمى والصداع والحالة السحائية ورهاب الضياء، التشخيص بإجراء البزل القطائي وملاحظة كثرة اللمفاويات، وقد تكشف PCR المجرى على سدش الفيروس السبب، المعالجة داعمة والرض محدد لذاته.

r- التهاب السحايا تحت الحاد subacute meningitis:

يعزى إلى خمج بالعصيات السلية أو الفطور، ويختلف عن التهاب السحايا القيحي بأن الأعراض والعلامات أقل حدة ودرجة الارتكاس الالتهابي أقل شدةً وسير الرض أكثر طولاً.

ثانياً- التهاب الدماغ القيروسي:

مرض حموي حاد يصيب البرانشيم الدماغي، ويسببه العديد من الفيروسات أهمها: الفيروسات المعوية وفيروسات المعوية وفيروسات المعوية وفيروسات المعافية - الحصبة. وفيما يلي عرض مفصل عن التهاب الدماغ بالهريس البسيط النمط الأول HSVI؛ لأنه المسبب الأكثر أهمية لالتهاب الدماغ الميت، والتشخيص المبكر فيه مهم جداً لتوافر العلاج.

التهاب الدماغ بالهريس البسيط HSV1:

هو التهاب دماغ نخري حاد مميت في ٢٠-٢٠ ٪ من

الحالات؛ العامل المسبب هو فيروس الهريس البسيط، النمط النمط الأول الذي يصل إلى الدماغ بطريق غصون العصب مثلث الثوائم؛ مما ينجم عنه توضع الالتهاب في الفصوص الجبهية والصدغية والحجاجية.

التظاهرات السريرية: بيدا المرض بأعراض مشابهة للنزلة الوافدة: ثم يتطور سريعاً إلى علامات تخريش سحائي: صداع وغثيان وقياء ورهاب الضياء، إضافة إلى تبدل في مستوى الوعي، وهذيان وتخليط وسوء توجه واضطرابات سلوكية وتبدلات الشخصية، وعلامات عصبية بؤرية واختلاجات.

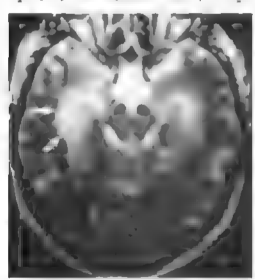
التشخيص: التشخيص الافتراضي من أجل المعالجة يرتكز على السريريات والرذين المفنطيسي والبزل القطني.

١- يبدي فحص س.دش صيغة مشابهة للصيغة في التهاب السحايا القيروسي (خلايا لمقاوية مع ارتفاع البروتين ارتفاعاً معتدلاً والسكر طبيعي أو ناقص قليلاً) وقد تشاهد خلايا حمر في حالات قليلة، ويفيد إجراء PCR للهربس البسيط على عينة س.دش، وهو إيجابي عادةً في اليوم الثالث، ودرجة حساسيته ٩٥٪ وتصل نوعيته حتى ٩٨٪.

٣- يبدي تخطيط كهربائية الدماغ EEG ذرى بطيئة
 متقطعة قليلة الارتفاع متوضعة في الناحية الصدفية.

٣- وتلاحظ في التصوير القطعي للدماغ C.T بعد أسبوع
 من بدء الالتهاب منطقة ناقصة الكثافة جدارية وصدغية،
 لها تأثير كتلى في ٥٠-٣٠٪ من الحالات.

 ٤- يظهر الرئين المنطيسي للدماغ I.R.M بعد مرور ٢٤ ساعة في معظم الحالات مناطق ناقصة الإشارة في الزمن



(الشكل (٦) رئين مغنطيسي للدماغ – في الزمن الثاني T2 – التهاب دماغ بالهريس البسيط ثلاحظ زيادة الإشارة أنسي الفص الصدغي، في الأيمن (الأسهم) أشد من الأيسر

الأول وزائدة الإشارة في الزمن الثاني في الناحية الجبهية الصدغية محاطة بوذمة وتتعزز بعد الحقن، وتشاهد أحياناً مناطق مبعثرة من النزوف تشغل الأقسام السفلية للفصوص الجبهية والصدغية.

- خزعة الدماغ تستطب في حالات قليلة جداً وهي وسيلة
 أكيدة للتشخيص.

الملاج:

1- الأسيكلوشير acyclovir: ويجب إعطاؤه للمريض باكراً ما أمكن في جميع الحالات المشتبه بها من دون انتظار الإثبات المخبري للتشخيص، ويعطى بتسريب وريدي بجرعة ١٠ ملغ/كل ٨ ساعات/مدة ١٠ اله يوم.

٢- الستيروئيدات: من أجل إنقاص الوذمة الدماغية
 وتخفيض الضغط ضمن القحف: لكنها قد تفاقم المرض
 وتزيد فوعة القيروس.

 ٣- مراقبة الضغط والتنفس مراقبة مستمرة ومعالجة النوب الصرعية بجرعات عالية من مضادات الاختلاج.

الإندار، تتعلق المراضة والوفاة بعمر المريض وحالة الوعي عند تطبيق الأسيكلوفير، فإذا كان المريض غير واع (باستثناء غياب الوعي بعد نوبة اختلاج) فالإندار سيئ، أما إذا تم تطبيق الأسيكلوفير خلال أربعة أيام من بده المرض وكان المريض واعياً فإن نسبة النجاة والبقيا تتجاوز ۱۰٪، وبإعادة التقييم لهؤلاء الناجين بعد عامين لوحظ أن ۲۸٪ منهم عاشوا حياة طبيعية ولم يعانوا عقابيل؛ في حين توفي ۵۳٪ أو عانوا من عقابيل عصبية شديدة،

تالثاً- أخماج أخرى:

١- الخراجات:

أ- الخراجة الدماغية brain abscess:

هي خمج موضع ضمن برانشيم الدماغ، يبدأ بشكل منطقة موضعة من التهاب الدماغ تتطور إلى تجمع قيحي

محاط بمحفظة جيدة التوعية، هذا الخمج ثانوي تال لبؤرة قيحية في مكان آخر من الجسم (الأذن الوسطى، الجيوب المجاورة للأنف، الأخماج الرئوية القيحية المرمنة). ويكون سبب الخراجة الدماغية في ١٠٪ من الحالات خمجاً خارجياً ناجماً عن أنيات القحف النافذة، أو عملاً جراحياً ضمن القحف.

السببيات: هي أخماج مختلطة هوائيات - لاهوائيات، وأكثر الجراثيم مشاهدة هي العقبيات في ٧٠٪ من الحالات.

المطاهر السريرية: تتظاهر الخراجة بأعراض مشابهة للورم لكنها تترقى على نحو أسرع؛ إذ إن مدة الأعراض البورم لكنها تترقى على نحو أسرع؛ إذ إن مدة الأعراض أسبوعان أو أقل، والمرض البدلي والأكثر شيوعاً هو الصداع، وقد تشاهد أعراض وعلامات ارتفاع الضغط ضمن القحف، إضافة إلى أعراض وعلامات بؤرية تعتمد على مكان توضع الخراج، وتجدر الإشارة إلى أن الحمى وارتفاع البيض ليست علامات شائعة للخراجة الدماغية.

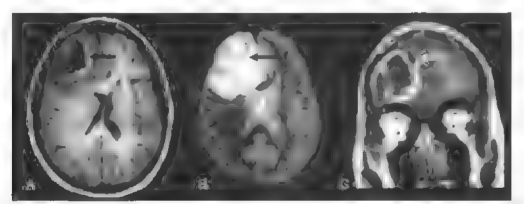
التشخيص؛ من أهم الاستقصاءات التشخيصية: التصوير القطعي المحوسب والرئين الغنطيسي للدماغ.

- يبدي التصوير المقطعي المحوسب للدماغ منطقة ناقصة الكثافة محاطة بحلقة تعزز التباين وجداراً رقيقاً (تفرق شعاعياً عن الورم الذي جداره سميك وحوافه غير منتظمة).

- الرئين: يظهر في الزمن الأول T1 منطقة ناقصة الإشارة محاطة بمحفظة تعزز الحقن، وفي الزمن الثاني T2 تكون الحفظة ناقصة الإشارة وتظهر الوذمة المحيطية على نحو أفضل.

- الاستقصاءات الأخرى الواجب إجراؤها: زرع الدم، سرعة التثفل ESR، صورة بسيطة للصدر.

- ويتضمن التشخيص التضريقي: الأورام السلية، الفليوما، النقائل الورمية، الخراجات الفطرية، داء المقوسات، الورم الدموي تحت الجافية، احتشاء النوى القاعدية أو المهاد



الشكل (٧) رنين مفنطيسي للدماغ مقطع محوري وإكليلي يلاحظ أن جدار الخراجة عالي الإشارة بـ T1 (A) وأن خراجة الدماغ محاطة بودمة

تحت الحاد.

العلاج: تغطية واسعة بالصادات الوريدية (بانتظار نتائج الزرع) بالشاركة مع التمجير الجراحي؛ مع العلم أن الصادات تفيد في المرحلة الباكرة للخراج قبل تشكل المحفظة، وتعطى مدة لا تقل عن ٤-٢ أسابيع.

- ۲۰-۲۰ مليون وحدة بنسلين G + كلورامفينكول أو مترونيدازول ۲۰۰ ملغ كل ۲ ساعات + سيفالوسبورينات جيل شائث (سفترياكسون ۲۶ بتسريب وريدي كل ۱۲ ساعة، أو سيفوتاكسيم ۲۶ بتسريب وريدي كل ۲ ساعات) وفي حال التحسس أو المقاومة للبنسلين ومشتقاته بعطى الفانكومايسين ۱۶ قسريباً وريدياً كل ۲۲ ساعة.
- حين التهديد بالانفتاق يستعمل المانيتول
 والديكساميثازون، وإذا سببت الخراجة استسقاء انسداديا
 يجب إزالتها أو رشفها ونزح البطينات خارج الجسم.
- أما استئصال الخراجة الجراحي الكامل فيستطب إذا
 كانت الخراجة وحيدة، وذات محفظة، وسطحية، أو متوضعة
 في الحفرة الخلفية، وإذا كانت الخراجة عميقة فيجب
 دشفها.

الإنشار؛ إذا كان المريض واعياً يقطاً عند بدء العلاج تكون الاستجابة جيدة، ويكون معدل الوفيات ٥-٠١٪، وتحدث في ٣٠٪ من الناجين عقابيل عصبية على رأسها الاختلاج.

ب- تقيح النَّبُيَّلَة تحت الجافية subdural empyema:

تقيح تحت الجافية هو تجمع قيحي داخل القحف (ونادراً الحبل الشوكي) بين السطح الداخلي للجافية والسطح الخارجي للخشاء المنكبوتي، يبدأ عادة في الجيب الجبهي أو الغربالي، من أهم أسبابه التهاب الأذن الوسطى والجيوب والخشاء، والرض القحفي، والعمليات الجراحية المصبية، والتهاب الأوردة الخثاري في الجيوب الوريدية.

أما الجراثيم المسببة فتشمل المكورات العقدية الهوائية واللاهوائية تليها بدرجة أقل المكورات المنقودية والعصيات سلبية الغرام.

التظاهرات السريرية؛ الألم الموضع والمضض في منطقة الجيب أو الأذن (في التهاب الجيوب أو الأذن)، تورم الحجاج، وهن عام وحمى وصداع وقياء وعلامات ارتفاع الضغط ضمن القحف، ثم يتبعها بعد عدة أيام وسن وذهول وعلامات عصبية بؤرية أهمها: الخزل الشقي، واختلاجات شقية حركية وحيدة الجانب، وتطور سريع نحو السبات.

التشخيص: يوضح التصوير القطعي المحوسب للدماغ منطقة هلالية الشكل من نقص الكثافة على محيط الدماغ

مزيحة البطيئات الدماغية، كما يُظهِر أذيات الأذن والجيوب والتأكل العظمي حين وجودها، والتصوير بالمرنان أكثر حساسية من التصوير المقطعي، ويجدر الإشارة إلى أن السائل الدماغي الشوكي يكون عقيماً مالم يكن الخمح تحت الجافية ثانوياً لالتهاب السحايا الرقيقة القيحي، ويجب أن يجرى البزل عند الضرورة وبحذر شديد.

التشخيص التفريقي يشمل: التهاب السحايا الجرثومي المالج علاجاً ناقصاً، خثار الأوردة الدماغية، الخراجات الدماغية، التهاب بيضاء الدماغ التهاب الدماغ النخري النزفي الحاد، الصمة الخمجية الناجمة عن التهاب شفاف القلب الجرثومي.

العلاج؛ تغطية واسعة بالصادات الوريدية (نفسها الستطبة في الخراجة الدماغية) بانتظار نتائج الزرع إضافة إلى تفريغ القيحي الموري؛ علماً أن التجمع القيحي الصنفير الذي ظهر على التصوير المقطعي أو الرئين ولم يرافقه تغيم وعي أو سبات قد يستجيب لجرعات عالية من الصادات الوريدية وحدها من دون اللجوء إلى الجراحة.

ج- الخراجة فوق الجافية داخل القحف:

خراجات محدودة في المسافة فوق الجافية ترافق غالباً خمجاً في المظام القحفية، أهم أسبابها: التهاب الجيوب المزمن، التهاب الخشاء، الرض على الرأس، العمليات الجراحية المصبية.

المظاهر السريرية تتضمن: الصداع، الحمى، الوهن، الألم الموضع وأحياناً صلابة نقرة خفيفة، سيلان قيحي من الجيوب أو الأنن، وتغيب العلامات العصبية البؤرية عادة والاختلاجات البؤرية نادرة الحدوث، وقد تحدث أذية الأعصاب القحفية الخامس والسادس حين خمج الجزء الصخري للمظم الصدغي، يوضع التشخيص بإجراء التصوير المقطمي المعوسب أو الرئين المنطيسي الذي يظهر الخراجة قوق الجافية على نحو وصفى.

العلاج: التعبريف الجراحي إضافة إلى الصادات نفسها المستطية في الخراجة الدماغية.

٢- التهاب النسيج الخلوي خلف القلة retro-orbital:

هو خمج الأنسجة الرخوة خلف الحاجز الحجاجي يحدث بعد التهاب الجيوب الفريالية وخاصة في الأطفال واليافعين، أو يحدث من خمج مجاور في الوجه والأسنان أو الجيوب الفكية أو مضاعفة لمداخلة جراحية على العين. من أهم تظاهراته السريرية: انتباج الأجفان واحمرارها مع حرارة موضعية، ألم بحركات العين، جحوظ وحيد الجانب، شفع

واتجاه المقلة إلى الأسفل، وفي الحالات المتقدمة قد تتأثر حدة البصر، كما يحدث في ٤٪ من الحالات التهاب سحايا ودماغ والتهاب الجيب الكهفي. تعتمد المعالجة على إعطاء الصادات الوريدية نفسها المستطبة في الخراجة الدماغية، أما الجراحة فيلجأ إليها في حالات عدم الاستجابة للصادات أو تدنى الرؤية أو وجود خراج يحتاج إلى التفجير.

٣- خثار الجيب الكهفي cavernous sinus thrombosis: (CST):

الأسباب والعواصل الممرضة؛ ختار الجيب الكهضي هو مضاعفة متأخرة لخمج الجزء المركزي للوجه أو الجيوب جانب الأنفية، وهناك أسباب أخرى كالرضوض وأخماج الأذن وأخماج أسنان الفك العلوي، والعامل المسبب الأكثر شيوعاً هو المكورات العقدية تليها العنقوديات والرثويات والفطور في حالات قليلة.

الأعراض والعلامات:

أ- الأعراض والعلامات الباكرة لخثار الجيب الكهفي قد
 تكون غير واضحة وغير نوعية ويجب وضع تشخيص CST في الحسبان في كل مريض لديه صداع مع أذية عصب قحفي موافق.

ب- معظم العلامات الشائعة لـ CST مرتبطة بأذية
 التراكيب التشريحية ضمن الجيب الكهفي، وعلى نحو عام
 يعاني المريض في البدء التهاب جيوب أو خمجاً في منتصف
 الوجه (الدمل) مدة ٥ - ١٠ أيام.

ج- الصداع هو أكثر التظاهرات شيوعاً ويسبق الحمى عادة، يتوضع عند المناطق المعصبة بالفرع العيني والفكي العلوي للعصب الخامس، بدؤه حاد ثم يشتد تدريجياً مع وذمة في الجفن وحول الحجاج، وظهور علامات أذية أعصاب قحفية. ومع امتداد الخمج إلى الخلف يشكو المريض ألماً حجاجياً واضطرابات في الرؤية وشلل حركات المين الخارجية، وإن لم يعطاً العلاج الكافي تظهر العلامات في المين المقابلة بالانتشار في ٢٤-٤ ساعة عبر الاتصالات الوريدية إلى الجيب الكهفي المقابل، وهذه الصفة مشخصة لـ CST، ثم تحدث لدى المرضى سريعاً تغيرات في الحالة المقلية تتضمن التخليط والميل إلى النوم والسبات ويعد ذلك الموت.

التشخيص؛ تشخيص CST سريري، والدراسات المخبرية غير نوعية، ويجري التصوير المقطعي أو الرنين لتأكيد التشخيص وتفريقه عن غيره من الأفات (مثل التهاب النسيج الخلوي للحجاج الدي قد يبدي أعراضاً سريرية مشابهة). وموجودات التصوير المقطعي قد تكون مخاتلة، وسلبيتها لا

تنفي التشخيص حين تكون الصورة السريرية واضحة. وقد يساعد البزل القطئي على تفريق الـ CST عن الأخماح الأخرى مثل (التهاب الجيوب أو التهاب النسيج الخلوي الحجاجي) ويظهر البزل خلايا التهابية في ٧٥٪ من الحالات تقريباً.

الاستقصاء المفضل هو تصوير الوريد بالرئين المغنطيسي (MRV): إذ يظهر رئين المجبوب الوريدية غياب المعاب.

التشخيص التضريفي يشمل التهاب النسبج الخلوي، والتقيح فوق الجافية أو تحت الجافية، والورم الدموي فوق الجافية، والهجمة الحادة للزرق مغلق الزاوية، وخمج الحجاج أو حول الحجاج، والتهاب الجيوب، والنزف تحت العنكبوتية، والنزف تحت الجافية.

العلاج:

أ- حجر الزاوية في المالجة إعطاء الصادات الباكر
 بالطريق الوريدي مدة ٣-٤ أسابيع على الأقل (الصادات نفسها الستطبة في الخراجة الدماغية) بانتظار نتائج الزرع.

ب- مضادات التخشر(الهيبارين): هناك جدل وخلاف حولها ولكن ظهر في بعض الدراسات الحديثة نقص الوفيات باستخدامها: لأنها تمنع انتشار الخثار وتنقص من احتمال حدوث صمة خمجية الكن حين وجود نزف داخل القحف أو حين الاستعداد للنزف يكون الهيبارين مضاد استطباب.

ج- الكورتيكوستيروئيدات: تعمل على تخفيف الوذمة والالتهاب: لذا تعطى علاجاً مساعداً بعد التغطية بالصادات. معالته فقط المعالم معالمات التعلق علاجاً مساعداً على التعلق المعادات.

د- التداخل الجراحي على الجيب الكهفي صعب جداً من الناحية التقنية ولم يظهر أي فائدة؛ لكن يجب استئصال المعدر البدئي للخمج إذا كان ذلك ممكناً (التهاب الجيب الوتدي، الخراجة الوجهية).

الإنشار؛ ممدل الوفيات مرتضع عادة ويصل حتى ٣٠٪ ويمانى أغلب الناجين عقابيل دائمة.

مبادئ تدبير أنيات الجملة المصبية الحادة: أولاً- رضوض الرأس:

تسبب رضوض الرأس مجموعة من الأذيات البماغية تتفاوت بشدتها ودرجتها من الأذيات الطفيفة (التي تعرف بأذية الرأس المفلقة درجة أ وكانت تعرف سابقاً بارتجاج الدماغ، وتحتاج إلى مراقبة العلامات الحيوية ومراقبة الفحص العصبي على نحو دوري) إلى الأذيات الشديدة التي قد تتطلب تداخلاً جراحياً إسعافياً وأهمها:

النزف تحت العنكبوتية: لا تحتاج إلى علاج نوعي

إسعافي أو إلى تداخل جراحي؛ وإنما يجب إجراء تصوير مقطعي محوسب للدماغ إسعافي لإثبات التشخيص مع توفير طريق هوائي وتنفسي ومراقبة العلامات الحيوية والعلاجات العرضية (مسكنات - مضادات قياء...).

٧- النزف خارج الجافية: ينجم غالباً عن تمزق جدار أحد الشرابين السحائية، وهو عادة الشربان السحائي المتوسط، يكون الورم الدموى كبيراً متوضعاً فوق تحدب نصف الكرة المخية في الحضرة المتوسطة، وقد يكون أحياناً متاخماً للحضرة الأمامية نتيجة تمزق الشريان السحائى الأمامى، وقد يحدث النزف في الحضرة الخلفية أحياناً .

يشاهد هذا الشكل من النزوف في البالغين والباقعين وعلى نحو استثنائي في عمر ما قبل السنتين ويعد الستين (٢--٢)؛ إذ إن الجافية تميل إلى الالتصاق بالصفيحة الباطنة للجمجمة في هذه الأعمار.

الأعراض والعلامات:

أ- فقد الوعي في تحظة الإصابة.

ب- فتره صحو بعد فقد الوعي تستمر عدة ساعات.

ج- تدهور الوعي يتطور إلى سبات مع ظهور فالج شقي. وقد تغيب فترة الصحو في ٥٠٪ من الحالات إذا كانت الأذية الدماغية شديدة جداً، والعلامة ذات الأهمية هي توسع الحدقة وعدم تفاعلها في الجانب المساب نفسه.

التشخيص؛ يكون التشخيص بالأعراض السريرية ويثبت

الشكل (٨) تصوير مقطعي محوسب للدماع يظهر نزفاً فوق الجافية عدسى الشكل محدباً في المنطقة الجدارية اليمنى مسبباً انضفاط النسيج الدماغي وانحراف الخطأ التوسط

بإجراء تصوير مقطعي محوسب للدماغ.

السير والإندار؛ النزف فوق الجافية مضاعفة مميتة لرضوض الرأس و الوفيات ١٠٠٪ في الأشخاص غير المالجين و٣٠٪ في المعالجين.

العلاج؛ جراحي والشفاء التام هو القاعدة مع اختضاء الفالج والعلامات العصبية البؤرية بعد الجراحة.

٣- النزف تحت الجافية؛ هو تجمع الدم بين الجافية، وتحت المنكبوتية في المسافة تحت الجافية وهو من منشأ وريدي دائماً، ويكون النزف عادة فوق تحدب نصفى الكرة المخية من ناحية الفص الجبهي والجداري، ويكون ثنائي الجانب في 10% من الحالات، وبما أن النزف وريدي فإن فرط الضغط ضمن القحف يتطور ببطء،

الأعراض:

أ- صداع،

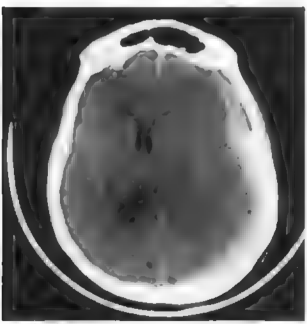
ب- تغير حالة الوغي بحسب امتداد التأذي الدماغي ودرجته.

ج- فالج شقى مقابل.

د- اختلاجات معممة في أقل من ٥٪ من المرضى،

ه- الحبسة غير شائعة والعمى الشقي لا يحدث ما لم يحدث تكدم في التشععات البصرية.

التشخيص؛ يتم بالفحص والأعراض السريرية مع إجراء تصوير مقطمي محوسب للدماغ لإثبات التشخيص.



الشكل (٩) تصوير مقطعي محوسب للدماغ يظهر نزهاً حاداً تحت الجافية على طول نصف الكرة المخية اليسري مسبباً انزياح الخط المتوسط وانضفاط البطيئات الجانبية

العلاج: جراحي.

مبادئ تدبير رضوض الرأس من الناحية الداخلية العصبية:

١- قبول المريض في المستشفى وإجراء صورة بسيطة للجمجمة، وتصوير طبقي مقطعي للدماغ في الأذيات الخفيفة، ومراقبة الوعي والعلامات العصبية والعلامات الحيوية.

٧- الحالات الشديدة: تتطلب قبول الريض ثم:

أ- توفير الطرق الهوائية والتأكد من نسبة الأكسجة الدموية.

ب- تنبيب المرضى المتألمين أو ذوي الحالة السيئة مع تهوية صناعية حين اضطراب التنفس أو وظيفة الرئة.

 ج- إجراء تصوير مقطعي محوسب للدماغ مع نافذة ظمية.

د- إجراء فحوص مخبرية لمعرفة النزمرة الدموية والخضاب وتهيئة عدة وحدات دم.

ه- إعطاء المانيثول إذا دعت الحاجة مع مراقبة السوائل
 والشوارد، أما إعطاء الستيروئيدات فهو مثار جدل ولا يوجد
 فائدة مؤكدة من استخدامها.

و- فحص داخلي سريع لتحري أذيات رضية أخرى في البطن أو الصدر أو كسور في الأطراف.

ز- استشارة اختصاصي الجراحة العصبية لتفريخ الورم الدموي عاجلاً.

ح- تنظيف تهتك الفروة والبحث عن كسر متهتك.

ط- إعطاء الصادات وقائياً إذا وجد كسر قاعدي ويتطلب الأمر المتداخل الجراحي إذا استمر سيلان السائل الدماغي الشوكى مدة تزيد على سبعة أيام.

ي- إعطاء الفنتوئين وريدياً إذا حدثت اختلاجات مرافقة. ثانياً - أنيات العمود الفقري والحيل الشوكي الحادة: ١- الرضوض:

غالباً ما تكون أذيات العمود الفقري والحبل الشوكي حادة وغير متوقعة وقد تغير من مسيرة حياة المريض، إن أكثر المواقع إصابة هي العمود الرقبي على مستوى الرقبية الخامسة فالرابعة ثم السادسة C5 ثم C4 ثم C6، وأكثر المواقع السفلية إصابة هي الظهرية الثانية عشرة؛ فالقطنية الأولى؛ فالظهرية العاشرة؛ ك11 ثم L1 ثم T10.

الأسياب:

- أ- حوادث السير ٥١٪.
- ب- السقوط من شاهق ۲۰٪.
- ج- اذیات رضیة ریاضیة ۱۳٪.
- د- إصابات مهنية جروح طلق ناري ١٦٪.

التّلازمات السريرية الشاهدة في أذية العمود الفقري والنخام الشوكي:

- أ- أفأت ذيل الفرس cauda equina وتتظاهر بما يلي:
 - شلل رخو.
 - غياب المتعكسات الوترية.
 - فقد الحس في المنطقة المصيبة بالجذور المسابة.
 - إصابة المسرات.





الشكل (١٠) رض نخاع رقبي حاد - صورة رئين مغنطيسي للعمود الرقبي (مقطع سهمي) تظهر كسراً انهدامياً للمقرة C6 يرافقه تضيق القناة المركزية للنخاع وانضغاط النخاع الشوكي الرقبي.

وقد تكون الموجودات متناظرة أو غير متناظرة.

ب-إصابة المخروط conus الانتهائي وتتظاهر بـ:

 إصابة المصرات البولية والشرجية وغياب الانتصاب في الذكور.

● شلل عضلات قعر الحوض وشواش حس بشكل سرجي .saddle

المنعكسات الوترية موجودة في الطرفين السفليين؛ ولكن
 قد يفيب المنعكسان الدابريان أحياناً.

قد يكون المتعكسان الأخمصيان بالبسط.

وغالباً ما تتشارك إصابة ذيل الفرس والمخروط الانتهائي. ج- ارتجاج النخاع: تشاهد فيه أعراض عصبية عابرة ومؤقتة مع تحسن الأعراض بمدة دقائق إلى ساعات، وتظهر الأعراض أسفل مكان الإصابة.

ه- الصدمة الشوكية: يشاهد شلل تام مع فقد الحس أسفل
 مستوى الإصابة مع غياب المنعكسات ونقص المقوية، وقد
 يغيب المنعكسان الأخمصيان أو يكونان بالبسط.

هـ متلازمة براون سكوار؛ وهي أذية رضية تسبب قطع نصف النخاع وتتظاهر به

• خزل سفلي تشنجي موافق.

• خدر ونمل سفلي موافق.

 فقد حس الاهتزاز والحس العميق في الجهة الموافقة للإصابة.

فقد حس ألأثم والحرور في الجهة المقابلة للإصابة.
 و- متلازمة النخاع الرقبي المركزية: تتخلاهر ب:

• ضعف رياعي أشد في الطرفين العلويين من السفليين.

• احتباس بولي وقد يكون التبول طبيعياً أحياناً.

ز- متلازمة النخاع الرقبي الأمامية:

 شلل تام وفجائي مع غياب حس الألم واللمس أسفل الإصابة غياباً معتدلاً إلى شديد.

الحفاظ على حس الوضعة والاهتزاز.

ح- متلازمة النخاع الرقبي الخلفية:

♦ ألم وخدر ونمل في الرقبة والعضدين والجذع.

• قد يكون المذل متناظراً وحارقاً.

• قد يرافقه خزل خفيف في النراعين واليدين.

التشخيص في إصابات العمود الفقري الرضية تعتمد الفحوص التالية:

 أ- صورة شعاعية أمامية خلفية وجانبيه لكامل العمود الفقرى.

صورة شعاعية للناتئ السنى عبر القم المفتوح.

ج- تصوير مقطعي محوسب متعدد الشرائح للناحية الشبوهة لكشف الإصابة العظمية.

د- تصوير رئين مغنطيسي للمنطقة النخاعية المشتبه بإصابتها.

التبيير الإسعاقي: في أذيات النخاع والعمود الفقري الرضية:

أ- الانتباء للعلامات الحبوية.

ب- الانتباه للتنفس وتوفير طريق هوائي؛ والدوران الدموي.

ج- عدم تحريك العمود الفقري وتقويته بدعامات تخفف
 من الأذية في أثناء تحريك المريض.

د- معالجة الإصابات الجهازية (نقص الأكسجة - هبوط الضغط).

ه - في حالات تأذي النخاع الشوكي أو رضوضه يعطى الميثبل بريدنيزولون تسريباً وريدياً بجرعات عالية، ويفضل إعطاؤه في الساعتين الأوليتين من بدء الإصابة أو على الأقل في الساعات الثماني الأولى للإصابة.

و- استشارة اختصاصي جراحة عصبية لإزالة الضغط
 عن النخاع الشوكي جراحياً حين وجوده.

٧- الأسباب غير الرضية لاتضفاط النجاع الشوكي:

أ-الدام الثقيلي: النقائل هي أحد أسباب انضغاط النخاع الشوكي هوق الجاهية والكان الأكثر شيوعاً هو النخاع الصدري هي ٧٠٪ من الحالات، فالقطني هي ٧٠٪، ثم الرقبي هي ١٠٪.

ينجم انضفاط النخاع فوق الجافية عن الامتداد الباشر للورم من العمود الفقري أو النقائل إلى الأحياز حول الفقرية.

تنجم أذية النخاع الشوكي عن انضفاط الضفائر الوريدية الفقرية مع وذمة النخاع والإقفار.

الأعراض؛ الألم هو الشكوى الرئيسية وقد يكون موضعياً أو جنرياً ويتفاقم بالحركة، وضعف في الأطراف وإصابة حسية واضطرابات عصبية مستقلة.

يتم التشخيص بإجراء التصوير بالرنين المغنطيسي،

البَتِهِ بِينِ الإِسعافِيِّ؛ المُسكِّمَاتُ لَـتَحَفَّيِّفُ الأَلَّمِ، والستيروئيدات مع استشارة اختصاصي بجراحة الأعصاب واستشارة اختصاصي بالأورام.

ب- النزف تحت الجافية وفوق الجافية النخاعي: يحدث على نحو حاد في ١٠-١٥٪ من الحالات، وينجم عن التشوهات الشريانية الوريدية النخاعية التي تشاهد في أي عمر، وهي

أكثر شيوعاً في الذكور، وقد تنجم عن الميعات.

تبدو فيه أعراض وعلامات انضغاط الحبل الشوكي الحاد، وقد يرافق النزف تحت الجافية النخاعي صداع وصلابة نقرة أو ألم الظهر، ويتم التشخيص بالتصوير الوعائي الشوكي أو بالرنين المفنطيسي MRI ويتطلب التدبير في مثل هذه الحالات إجراء جراحة إسعافية؛ لأن التأخير قد يؤدي إلى أذية غير عكوسة.

ج- فتق الثواة اللبية، يؤدي إلى أعراض انضغاط النخاع الشوكي بحسب مكان الإصابة رقبية أو ظهرية و يتطلب إثبات التشخيص إجراء MRI، للمنطقة المشتبه بإصابتها مع استشارة اختصاصي جراحة عصبية.

٣- التهاب النخام المترض transverse myelitis:

يبدأ خزل أو شلل الطرفين السفليين بدءاً سريعاً، وقد يكون حاداً يتطور في عدة ساعات، أو تحت الحاد يتطور في أيام، وهو غالباً مجهول السبب.

الأهراض السريرية: يتظاهر التهاب النحاع المعترض بأعراض وعلامات تشير إلى إصابة المادة الرمادية و السبيل القشري الشوكي و السبيل الشوكي المهادي وتتجلى ب:

 أ- اضطراب حسي يصفه المريض بخدر أو نمل أو حس وخر دبابيس أو إبر، يبدأ في الأصابع أو القدمين ويمتد إلى الأطراف السفلية حتى الجذع، أو الأطراف العلوية في إصابة النخاع الشوكي الرقبي.

ب- ألم شديد ذو بدء فجائي يتفق مع مستوى إصابة النخاع الشوكي، ويكون عادة في منطقة ما بين توحي الكتفين.

ج- ضعف الطرفين السفليين ضعفاً مترقياً يتظاهر غالباً يتعثر أو ضعف في ساق واحدة.

د- احتباس بولي وقد يكون أحياناً الشكاية الأولى للمريض، ثم يتطور إلى ضعف طرف سفلي بعد مدة قصيرة.

الأسياب

أ- خمجية - فيروسات.

ب- مناعية: التهاب نخاع بعد الخمج أو اللقاحات.

ج- التصلب اللويحي.

د- سمية: ثانوي لحقن الهيروئين.

ه- شعاعية.

و- أمراض الغراء والنسيج الضام.

ز- مجهولة السبب.

التشخيص، يعتمد على:

أ- تصوير النخاع بالرنين المفنطيسى: يفضل مع الحقن،

تظهر فيه مناطق زائدة الإشارة في الزمن الثاني.

ب البزل القطئي: يكون إيجابياً في ٥٠٪ من الحالات، ترى فيه زيادة عند الكريات البيض حتى ٣٠٠ خلية أحياناً على حساب اللمفاويات مع زيادة خميضة لبروتين السائل الشوكي.

التعييره

 أ- إعطاء ميثيل بريدنيزولون اغ تسريباً وريدياً كل يوم شدة (٣-٥) أيام.

ب- إذا تشاركت الافة مع النثية الحمامية ينصبع بميثيل بريدنيزولون مع سيكلوفوسفاميد.

ج- حين يكون التهاب النخاع فيروسياً (الهربس النطاقي Herpes zoster) يعطى الأسيكلوفير وريدياً.

د- عنایة تمریضیة (راحة، تقلیب متكرر، قشطرة بولیة، مسكنات).

ه- الانتباه للوظيفة التنفسية في التهاب النخاع الرقبي.

٤- احتشاء الحبل الشوكي:

تعزى معظم أعراض وعلامات احتشاء النخاع الشوكي إلى الأذية التي يسببها الوعاء النخاعي السدود.

أ- انسداد الشريان الشوكي الأمامي ويُحدث احتشاء
 النخاع بعد موقع الانسداد ويؤدي إلى:

- شلل رخو مع غياب المنعكسات تحت مستوى الإصابة.
 - غياب حس الألم والحرارة تحت منطقة الاحتشاء.
 - إصابة الصرات.
 - المتمكسان الأخمصيان بالبسط.
 - يتطور الشلل الرخو لاحقاً إلى شلل تشنجي
- سلامة الحس العميق بسبب عدم إصابة الحبل الخلفي.
 ب- انسداد الشريان الشوكي الخلفي، وهو نادر جداً، وأهم

أسبابه التهاب الشرايين بالإفرنجي ويتظاهر به

- فقد حس الوضمة والأهتزاز.
 - غياب المنمكسات الوترية.

التعبيره

 أ- إجراء MRI للنخاع لإثبات التشخيص ترى فيه منطقة ناقصة الإشارة بالزمن الأول وزائدة الإشارة على الزمن الثاني في حالة الاحتشاء الحاد.

ب- معالجة السبب المحدث للاحتشاء إن كان ذلك ممكناً.

ج- معالجة عرضية للسيطرة على الألم والخدر،

د- أسبرين،

ه- علاج تأهيلي.

٥- أم الدم البطنية:

تتصمن أعراض أم الدم البطنية وجود كتلة بطنية نابضة، وغالباً ما تكون لأعرضية.

أعراض التمزق:

أ- إحساس نابض في البطن.

ب- الم بطني: شديد فجائي مستمر ثابت، قد ينتشر في المعبن أو الأرداف أو الساقين.

ج- تقفع بطني.

د- ألم في الأطراف السفلية: شديد وفجائي ومستمر،

ه- أعراض أخرى: كالشحوب، تسرع النبض، العطش الشديد، جفاف الفم والأغشية الخاطية، القلق، الغثيان والقياء، الوهن وخفة الرأس خصوصاً بوضعية الانتصاب، الصدمة، الشعور بكتلة بطنية.

التنبير؛ تحتاج أمهات الدم غير المتمزقة إلى تدبير جراحي للوقاية من المضاعفات، ويجب إعطاء:

أ- خافضات الضغط وتعطى قبل الجراحة ويضضل حاصرات بيتا.

ب- السكنات لتخفيف الألم.

ج- معالجة عرضية، والأهم هو معرفة زمرة الدم وتهيشة
 وحداث دم كافية للجراحة ومعالجة الصدمة النزفية.

ثالثاً- أذيات الأعصاب المعطية:

تقسم أذيات الأعصاب المحيطية بحسب تصنيف سيدون Seddon إلى ثلاثة أنواع:

ا- تعنر الأداء الصعبي المنشأ (فيروبراكسيا المنشأ وفيروبراكسيا (neuropraxia)) بيحدث فيه قطع فيزيولوجي (وظيفياً) من دون تنكس واليرياني Wallerian، ويكون الفشاء الأساسي سليماً، ويضعف النقل المحواري، وهو يشقى بمدة ساعات إلى أشهر ويشكل وسطى ١-٨ آسابيع.

٧- تهتك المحوار axonotmesis: تتقطع فيه أغمدة النخاعين والمحاور قطعاً تاماً ولكن اللحمة (النسيج الضام) تبقى مستمرة، ويحدث تنكس والبريائي.

٣- تهتك المصب neurotmesis؛ ينقطع المصب قطماً
 تاماً، والتجدد التلقائي هنا مستحيل.

تحدث أذيات الأعصاب المعيطية بالجروح النافذة أو حركات الشد والسحب العنيفة، وفي الحوادث والكسور.

ويتم التحري السريري عن العصب المصاب بحسب التوزع الحسي لكل عصب أو بحسب العضلات العصبة به في النطقة المصابة (كهبوط القدم بإصابة الشظوي في الطرف السفلي، أو تجنح الكتف بإصابة العصب الصدري الطويل، أو إصابة الحس في الخنصر ونصف البنصر بإصابة الزندي).

وهنا يمكن تقسيم تدبير رضوض الأعصاب الحيطية إلى قسمه:

 ا- في الجروح المفتوحة ينظف الجرح، ويُسكّن المريض،
 ويستشار اختصاصي الجراحة العصبية لإجراء تداخل جراحي ووصل العصب مباشرة.

٢-أما في الجروح المغلقة فيتم التقييم السريري والعلاج العرضي، ثم يجرى تخطيط أعصاب بعد أسبوعين إلى ثلاثة أسابيع وذلك للتفريق بين أذيات زوال النخاعين وإصابة المحوار؛ ولظهور علامات زوال تعصيب العضلات.

يستطيع تخطيط العضالات بوساطة الإبرة معرفة الأذية ان كانت تامة أم غير تامة في أي وقت بعد الأذية، في حين تحتاج دراسة الناقلية العصبية لتمييز زوال النخاعين من فقد المحاوير العصبية إلى عشرة أيام على الأقل بعد الأذية، ويجب إجراء تخطيط أعصاب الطرفين لمقارنة الوسع amplitude بين الجانبين.

تؤخذ قرارات التدبير بخصوص التداخل الجراحي في أذيات الأعصاب المعيطية بحسب آلية الأذية ودرجة أذية العصب.

 الأذيات غير الكاملة: تبقى الأعصاب الصابة إصابة غير قامة متصلة (على الأقل جزئياً) لذلك من المحتمل أن تشفى تلقائياً.

وعموماً يجب معالجة أذيات الأعصاب المحيطية غير الكاملة معالجة محافظة، ويفترض أن الأذية جزئية حين يلاحظ بقاء وظيفة حسية أو حركية في منطقة توزع العصب المصاب.

قد يستخدم فحص المضلات بالإبرة electromyography قد يستخدم فحص المصلات بالإبرة (EMG) لإثبات أذية المصب جزئياً بإيضاح وجود استنشار بمض الوحدات المحركة الإرادية voluntary أو علامات عود تمصيب حتى لو كانت المضلات مصابة بالشلل سريرياً.

٣- الأذيات الكاملة: تنجم أذيات الأعصاب الكاملة عن الإصابات النافذة أو المرقة، ويجب إحالتها إلى استكشاف جراحي على نحو مبكر وإصلاح العصب مباشرة (وصل تهاية إلى نهاية).

وتعتمد التدابير الأخرى في الأذيات الكاملة على الفيزيولوجيا الإمراضية للأذية اتعنز أداء عصبي المنشأ مدير والإعراد axonotmesis أم تهتك الحوار axonotmesis أم تهتك العصب neurotmesis \$ وهذا ما يبرر أهمية إجراء الدراسة الكهريائية التشخيصية في الوقت المناسب لتقييم كل هده الحالات.

يجب الاهتمام بالمعالجات العرضية: إذ قد يحدث في كثير من المصابين ألم اعتلال عصبي neuropathic pain إضافة إلى الإصابة الحركية والحسية، وتستخدم هنا المسكنات اللاستيروئيدية أو يستخدم الليدوكائين الموضعي حين وجود ألم جلدي والإصابة بمنطقة صغيرة، أما الآلام الشديدة فقد تحتاج إلى استخدام المسكنات المركزية أو الأدوية المخدرة أحياناً.

قرط الشفط الحاد داخل القحف التشخيص والتنبير: الإمراض:

١- الأذيات الرضية تؤلف معظم أسباب قرط الضغط الحاد ضمن القحف: إذ تؤدي إلى تشكل ورم دموي (فوق الجافية أو تحت الجافية أو ضمن البرانشيم الدماغي) يؤثر تأثيراً كتلياً، إضافة إلى وجود تكدم في البرانشيم الدماغي قد يتفاقم ويزيد الضغط ضمن القحف على نحو كبير.

٧- استسقاء الدماغ ولاسيما الاستسقاء الانسدادي الذي يحدث نتيجة انسداد مجرى السائل الدماغي الشوكي بسبب ورم ضمن البطينات أو حول البطينات يضغط المجرى، أو بسبب النزوف الدماغية ضمن البطينات.

٣- ارتفاع الضغط الشرباني الجهازي قد يؤدي إلى اضطراب آلية عمل الحاجز الوعائي الدماغي، ويسبب اعتلال دماغ بفرط الضغط الشرباني مما يؤدي إلى فرط ضغط ضمن القحف.

إلحوادث الوعائية الدماغية ولاسيما النزوف الدماغية
 الواسعة أو نزوف أم الدم الدماغية، وهناك بعض الأسياب



ولكنها مزمنة أو تحت الحادة نوعاً ما أكثر من أن تكون حادة، وأهمها (التنشؤات الانتقالية والبدئية، وخثار الجيوب الوريدية الدماغية، والأخماج). التظاهرات السريرية؛ يتظاهر فرط الضغط الحاد ضمن القحف غالباً بمجموعة من الأعراض تتضمن: الصداع،

والأليات الأخرى التي تؤدي إلى فرط الضغط ضمن القحف؛

التظاهرات السريرية، يتظاهر فرط الضغط الحاد ضمن القحف غالباً بمجموعة من الأعراض تتضمن: الصداع، الفتيان أو القياء، تغير الحالة النهنية ومستوى الوعي، موتاً فجائياً أحياناً. في حين قد يؤدي فرط الضغط الزمن ضمن القحف إلى إصابة أعصاب قحفية، أهمها: الثالث والسادس، وذمة العصب البصري، الرنح، اضطراب الذاكرة، تغيرات الشخصية أو الاحتباس البولي، وقد يؤدي فرط الضغط ضمن القحف الحاد أو المزمن إلى اختلاجات.

التشخيص: يعتمد على الأعراض السريرية السابقة مع قياس الضغط ضمن القحف ومراقبته، ومراقبة الضغط الشرياني الوسطى.

التنبير الاسعافى:

١- وضعية الرأس: قد يساعد رفع الرأس قليلاً ٢٠-٣٠ درجة على إنقاص ICP بتحسين العود الوريدي: مع ملاحظة أن رفع الرأس لا يؤدي إلى إنقاص الضغط الشرياني الوسطي.

٧- مصبول وريدية مفرطة التوتر؛ مالحة مفرطة التوتر
 أو مع الدكستران.

٣- المانيثول: قد يساعد المانيثول على سحب الماء خارج النسيج الدماغي بآلية حلولية فينقص من حجم النسيج الدماغي الذي ينقص الضغط ضمن القحف، ويستخدم



الشكل (١١) رئين يظهر كتلة ورمية على حساب الدودة المخيخية تعزز الحقن وتضغط البطين الرابع مسببة استسقاء المجاورة للبطينات.

بجرعة تحميل (٢٥, ٠٤/كغ - ١غ/كغ) من وزن الجسم مع مراقبة السوائل والشوارد ووظائف الكلية وأسمولية المسل بحيث لا تتجاوز الأسمولية ٣٢٠ ميلي أوزمول ثم جرعة صيانة (٢٥, ٠٤/كغ - ٥, ٠٤/كغ) كل ٤-٣ ساعات.

4- خفض حرارة الجسم على نحو معتدل: يعتمد على نحو أساسى على الكمادات الباردة.

الأدوية المسكنة والمخدرة: قد يؤدي الهياج والتشنج
 المضلي إلى ازدياد فرط الضغط ضمن القحف وبالتالي
 يمكن استخدام البنزوديازيبينات.

١- فرط التهوية: على الرغم من أنه ذو تأثير شديد في خفض الضغط ضمن القحف بتأثيره المقبض للأوعية الدموية الدماغية: لكنه قد يسبب إنقاص الجريان الدموي الدماغي، مما يؤدي إلى أذية ثانوية بنقص الأكسجة، لذا ينصح بإجراء فرط تهوية خفيف إلى متوسط الدرجة بحيث يُجعل ٥- ٢٥ مل زئبقي.

تجدر الإشارة إلى إن تأثير فرط التهوية مؤقت على نحو عام لمدة 44-27 ساعة فقط.

٧- السبات الباربيتوري، يمكن إحداثه بالبنتوباربيتال
 لإنقاص الجريان الدموي الدماغي وإنقاص الاستقلاب
 الدماغي واحتياجاته من الأكسجين.

٨- استشارة اختصاصي جراحة عصبية؛ (تفجير السائل الدماغي الشوكي أو تحويلة Shunt أو قطع الشحف craniectomy أو إزالة كسر منخسف).

الضعف التنفسي الحاد والقصور التنفسي عصبي المنشأ:
يمكن تقسيم المعابين بالضعف العمم الحاد إلى قسمين:
1- مرضى سليمون سابقاً وحدث لديهم ضعف فجائي
وحاد (غيلان باريه).

۲- مرضى مصابون بمرض عصبي عضلي سابق وتدهور ،Myasthenia grvis (MG) وضعهم الصحي (وهن عضلي وبيل amyotrophic lateral sclerosi و تصلب جانبي ضيموري (ALSs)).

ويتناول هذا البحث اضطرابات الجهاز المصبي الحيطية السببة للضعف العضلي مع قصور تنفسي تال وأهمها: آفات خلية الشرن الأمامي، واضطرابات الأعصاب الحيطية، والاضطرابات الحادة للوصل العصبي العضلي، واعتلالات العضلات.

١- آفات خلية القرن الأمامي:

أكثرها شيوعاً التصلب الجانبي الضموري ALS، وتتظاهر أعراضه بوجود علامات عصيون علوي وعلامات عصيون

سفلي ويسبب في النهاية قصوراً تنفسياً، ويؤدي الاستنشاق إلى تناقص وظائف الرئة السريع، ويلجأ في مثل هذه الحالات إلى تفميم المعدة لمنع الاستنشاق مع الدعم التنفسي بالمنفسة الآلية.

٧- اضطرابات الأعصاب المعطية:

آهمها متلازمة غيلان باريه التي يحدث فيها الضعف العضل المضعف العضلي في الأطراف ويترقى ليبلغ أقصى مستواه بمدة أربعة أسابيع، لكن الضعف العضلي يترقى في معظم المرضى ويبلغ أقصاه بمدة أسبوعين.

يحتاج ٢٥-٣٠٪ من المصابين بهذه المتلازمة إلى تنفس آلي في أثناء مرضهم، ويتضمن تدبير المصابين عدا ذلك:

 أ- العناية الداعمة: مراقبة العلامات الحيوية ومراقبة اضطرابات النظم القلبي واضطرابات الشوارد.

ب- فصل البلازما أو إعطاء الغلوبولين المناعي البشري الوريدي.

ج- التنفس الألي حين وجود قصور تنفسي واضح،

وتتميز العلامات المبكرة للقصور التنفسي العصبي العصبي العضلي في غيلان باريه ب: الكلام المتقطع، وزيادة مرات التنفس مع حجم مدي tidal volume صغير، وتسرع قلبي خفيف مع تعرق الجبين، والتنفس التناقضي (حركات متعاقبة بين الصدر والبطن أكثر منها حركات ظاهرية متزامنة مع الشهيق) غير شائع ولكن يدل حين حدوثه على توقف تنفسي وشيك imminent.

إن اشترك الضعف الحلقومي (فموي بلعومي) والضعف التنفسي في غيلان باريه خطر hazardous على نحو خاص؛ إذ يؤدي إلى تجمع المفرزات في البلعوم السفلي hypopharynx مؤدياً إلى الاستنشاق مع ضعف منعكس السعال، ولا يبدو أن وضع مسلك هوائي airway فعال هنا . ويظهر الإخفاق الحجابي في غيلان باريه GB في نحو ثلث المرضى الشديدي الإصابة، ويعد هؤلاء المرضى عالي الخطورة لحدوث الخمج وانخماص الرقة لديهم بسبب سوء الوظيفة الحجابية، وقد قد يحدث لديهم نقص أكسجة دموية وفرط كريمية. وقد يلاحظ هنا النقص السريع باختبارات وظائف التنفس في يلاحظ هنا النقص السريع باختبارات وظائف التنفس في يوم القبول في المستشفى.

تتضمن العوامل المنبئة بحاجة المريض إلى التنبيب:

- التطور السريع للمرض.
- إصابة الجملة العصبية الستقلة.
 - الضعف الحلقومي.

وتبقى الاختبارات المخبرية التنفسية مهمة، لكن هناك

قياسات سلسلية هي أكثر فائدة في التأهب لوضع المريض على التنفس الالي: على التنفس الالي:

- ♦ إذا كانت السعة الحيوية (VC) أقل من ٢٠مل/كغ من
 وزن الجسم.
 - الضغط، التنفسى الأعظمى أقل من ٣٠ سم ماء.
 - الضغط الزفيري الأعظمي أقل من ١٠ سم ماء.

وتدعى هذه قاعدة (٤٠/٣٠/٢٠) وتشير على نحو عام إلى حاجة ملحة إلى التنفس الآلي بمرض غيلان باريه مع قصور تنفسى مترق.

٣- الاضطرابات الحادة للوصل العصبي العضلي:
 قد يسبب الوهن العضلي الوبيل شللاً رخواً كما هو معروف، وإن دورية الضعف العضلي خلال النهار وبعد الجهد

العضلى غلامة مميزة للوهن العضلي الوبيل.

تكون أضداد مستقبلات الأستيل كولين إيجابية في معظم المصابين بالوهن الوبيل الممم.

قد يؤدي الخمج الحاد أو استخدام بعض الأدوية (بعض الصادات خصوصاً زمرة الأمينوغليكوزيدات) أو إدخال حديث للستيروئيدات إلى تدهور سريع في الضعف المضلي في المرضى المثبت إصابتهم بوهن عضلى وبيل MG.

قد يتحسن المسابون بالنوب الوهنية بعد جلسة إضافية من فصل البلازما أو إعطاء الفلوبولين المناعي البشري الوريدي IVIG.

ويجب الانتباه للمصابين بالوهن العضلي الوبيل مع ضعف عضلي معمم مترق، وتمييز علامات الضعف التنفسي

	الماذمة	علامات الخطورة (الحاجة إلى تنبيب)
سريريأ	خزل رياعي مترق	شلل رباعي, عدم القدرة على رفع الرأس عن السرير
	الإصابة البصلية	عسر البلع. ضعف التصويت، ضعف عضلي وجهي ثنائي الجانب
	ضعف السعال	صعوبة في طرح المفرزات القصبية والبلعومية
الشكاوي التنفسية	الزلة التنفسية	شكاوي من التعب التنفسي
	تسرع النفس	عدم القدرة على التكلم بجملة كاملة أو العد إلى العشرين
	التنفس بوضعية الجلوس	يُفضِلِ أن يجلس ولا يستلقي
	استخدام العضلات الساعدة	استخدام المضلات البطنية وعضلات العثق
المازمات الحرجة	تسرع القلب	ضجر وعدم ارتياح
	التمرق الفزير	staccato الكلام المتقطع تهتهة
لراقبات (المناطرات)	السعة الحيوية	أقل من ١٥مل/كغ – ٢٠مل/كغ
	نسبة إشباع الأكسجين الشرياني	علامة متأخرة
	غازات الدم الشريانية	فرط الكريمية، قصور التهوية
	PO2	علامة متأخرة
	صورة الصدر	انخماص رئة. ذات رئة

والتنبؤ بحاجتهم إلى تنبيب رغامي؛ لأن تأخير التنبيب قد يؤدي إلى استنشاق وحدوث ذات رئة ومضاعفات رئوية، وعلى نحو عام إن المريض غير القادر على التحدث بجمل كاملة أو العد إلى العشرين في نفس واحد من المحتمل أنه بحاجة إلى مساعدة تنفسية. وهناك عدد من العلامات السريرية للضعف التنفسي قد تشير إلى الحاجة إلى التنبيب يمكن تطبيقها على مرضى غيلان باريه وكل حالات القصور التنفسي في الوصل العصبي العضلي:

٤- اعتلالات العضلات:

 أ- هي الشلل العضلي الحاد بنقص البوتاسيوم: يظهر بضعف عضلي متناظر على نحو عام في عضالات الساقين الدانية ويمتد إلى الجذع والعضالات الدانية للساعدين وأمام

العنق، قد تصاب العضلات البصلية أحياناً ولكن تعف عن العضلات العبنية.

قد تبدو العضلات متوترة لكنها ليست متورمة، ولا يوجد أعراض أو علامات حسية، وهناك متلازمة مشابهة هي الشلل الدوري العائلي بفرط البوتاسيوم.

ب- انحلال المضلات النخري الحاد (رابدوميوليسيس rhabdomyolysis):

ينشأ بضعف عضلي ويعف عن المضلات القحفية، وتكون العضلات المسابة مؤلة وملرية وقد تتوذم، وقد تظهر بيلة غلوبولين العضل، لون البول عادة بني أو أحمر وأهم أسباب انحلال العضلات النخري هي: الإقضار، الخمج، الهرس، الحالة المسرعية.

العتاهة (الخرف) dementia هي مجموعة من الأعراض متعلقة بخلل (نقيصة) معرفي cognitive deficit يصل إلى متعلقة بخلل (نقيصة) معرفي المريض الاجتماعية وحياته درجة تكفي للتأثير في حياة المريض الاجتماعية وحياته العامة (DSM-IV)، وهي ليست مرضاً بل هي مجموعة من الأعراض ناجمة عن تدهور الوظائف الفكرية والمهنية، وتؤثر في الناكرة، والتوجه orientation، والتجريد والقدرة على visuospatial perception، والتجريد والقدرة على واللغة وتعدر الأداء التعميري construction praxis والوظائف الإجرائية العليا higher executive functions مثل التخطيط والتنظيم وترتيب الفعاليات.

تعداً المتاهة مشكلة كبيرة في المجتمعات الحديثة، إذ يعاني منها ١٪ من سكان أمريكا بعمر بين ٦٠ و٦٤ سنة. وتبلغ هذه النسبة من ٣٠-٥٠٪ فيمن يزيد عمرهم على ٨٠ سنة. وتتضاعف هذه النسبة كل ٥ سنوات في الأعمار بين ٦٠-٩٠ سنة. أكثر المتاهات شيوعاً داء الزهايمر Alzheimer disease إذ يبثل نحو ٥٠٪ منها.

أما النساوة amnesia فهي العرض الأول للعتاهة، وتشمل نسيان الأحداث أحياناً وإضاعة الأشياء الخاصة وصعوبة إيجاد الكلمات. وهي الشكوى الرئيسة عند المسابين بالمتاهة، ولسرعة حدوث النساوة أهمية كبيرة في التشخيص، فهناك أنماط سريعة ومتقلبة والعديان (وعابرة تسمى الهنيان delirium)، وأخرى بطيئة الترقي بمدة أشهر أو سنوات أو متأرجحة وتسمى العتاهة.

تصنيف النساوة:

۱- النساوة الحادة (فجائية الحدوث) مع شفاء تدريجي جزئي:

أ- احتشاء الحصين السائد (الأيسس) hippocampus
 أو ثنائي الجانب بسبب صمة أو خثار ساد للشريان المخي الخلفي أو الفروع الصدغية السفلية.

ب- احتشاء ثنائي الجانب أو الأيسر السائد بالنوى المهادية الأمامية الإنسية anteromedial thalamic nucle.

ح- انسداد الشرابين المخيبة الموصلة الأمامية anterior ح- انسداد الشرابين المخيبة الموصلة الأمامية

د- نزف تحت العنكبوتية subarachnoid hemorrhage تالٍ لانفجار أم دم في الشريان الموصل الأمامي.

ه- رض الدماغ البيشي diencephalon، النطقة السفلية

الإنسية الصدغية أو الجبهية ثنائية الجانب.

و- نقص الأكسجة مثل توقف القلب أو التسمم بغاز أول أوكسيد الكربون CO الأمر الذي يؤدي إلى تخرب الحصين.

- ز- ثلو حالة صرعية طويلة.
- ح- تلو الهذيان الأرتماشي delirium tremens.

٧- النساوة الحادة (هُجالية الحدوث) ولكن لفترة زمنية

- . .
- أ- صرع القص الصدغي.
- ب- حالة ما بعد الارتجاج الدماغي postconvulsive.
- ج- فقد الذاكرة الشامل العابر transient global amnesia
 - د- هستيريا.

النساوة تحت الحادة subacute مع درجة شفاء متباينة وعقابيل دائمة في الأغلب:

ا – متلازمة ورنيكيه – كورساكوف Wernicke - Korsakoff's . Syndrome .

- ب- التهاب الدماغ الهريسي herpes simplex.
- ج- التهاب السحايا الحبيبي granulomatous مثل السلي tuberculous .

النساوة الترقية ببطء:

- أ- أورام قاع البطين الثالث أو الجهاز اللمبي وجدرانهما.
 - ب- الأدواء الثنكسية مثل داء ألزهايمر
 - ج- مثلازمة الأباعد الورمية paraneoplastic.
 - د- وأشكال التهاب الدماغ اللمبي المناعية.
 - الأسباب الشالمة للمتاهة:
 - ١- داء ألزهايمر.
 - ۲- عثاهة أجسام لوي Lewy bodies.
 - ٣- المتاهة الوعائية.
 - العثامة الوعائية مع الزهايمر.
- العشاهة الكاذبة: الاكتشاب، والهوس الخفييف hypomania، والهستيريا hysteria، والقصام schızophrenia.
- ٦- العناهة الاستقلابية: قصور الكبد، قصور الدرقية أو فرط نشاطها، فقر الدم الوبيل pernicious anemra، داء كوشينغ.
 - ٧- تسمم دوائی مزمن.
 - ٨- كتلة شاغلة للحيز.

- الأخماج مثل داء Creutzfeldt-Jakob، العوز المناعي AIDS، الكتسب
 - ١٠- الصرع.
 - ١١- عتاهة تالية للكحول.
 - ۱۲- التصلب المتعدد MS.
 - ١٣- موه الرأس.
 - ۱٤- داء بارکنسون.
 - ١٥- رض الدماغ.
 - ١٦- داء بيك وعثاهات القص الجبهي.
- ١٧ متفرقات: العثاهة مع داء العصبونات المحركة، وضمور المخيخ.

تصنيف العناهة سريرياً:

تصنف المتاهة بحسب الأعراض والعلامات العصبية إضافة إلى الموجودات المخبرية والسريرية إلى ثلاث فئات: عتاهة ترافق أمراضاً أخرى، وعتاهة ترافق أمراضاً أخرى مع أعراض عصيبة واضحة، وعتاهة من دون أمراض مرافقة.

 ١- الأمراض التي ترافق فيها المتاهة موجودات سريرية ومخبرية لأمراض أخرى غير عصبية:

- أ- الموز المناعي المكتسب AIDS.
- ب- في الفدد الصم: قصور الدرقية، داء كوشينع، ونادراً قصور النخامي.
- ج- عوز غذائي: متلازمة ورنيكيه كورساكوف-Wernicke Korsakoff عوز فيتامين B12 (فقر الدم الوبيل)، بيلاغرة pellagra.
- د- التهاب دماغ وسحایا مزمن، افرنجی وعائی سحائی،
 داء الستخفیات cryptococcosis.
- hepato lenticular السندس السكيدي السعدسي degeneration العائلي (داء ويلسن) أو المكتسب.
- و- الانسمام الدوائي المزمن ويشمل التسمم بفاز أول أكسيد الكريون CO.
 - ر- نقص السكر أو نقص الأكسجة المزمن.
- ح- التهاب الدماغ الجبهي المتعلق بالأباعد الورمية paraneoplastic .
- ط- التعرض للمعادن الثقيلة: الزئبق، والنهب، والثغنيز، والزرنيخ arsenic، والبزموت bismuth.
 - ى- عتاهة غسيل الكلى (نادرة الأن).
 - ٢- الأمراض العصبية الثرافقة للعتاهة:
 - أ- العتاهة ذات الترابط الدائم مع العلامات العصبية:
 - (۱)- داء رقص هنتیعتون.

- (٣)- المتعلقة بالأمراض الزيلة للنخاعين: مثل التصلب المتعدد MS، داء شيلدر Schilder، حثل المادة البيضاء الكظري spastic . ويظهر فيها خزلٌ تشنجيٌ adrenal leukodystrophy . ويظهر فيها خزلٌ تشنجيٌ pseudobulbar palsy إضافة إلى العمى.
- (٣)- أدواء خرّن النسم lipid-storage diseases. النسوب الشُناج الرَّمَعية العضلية myoclonic seizures العمى، الشُناج spasticity.
- (3)- الصبرع الرمعي العضلي: رمع عضلي منتشر، اختلاج معمم، رنح مخيخي.
- (٥)- اعتلال الدماغ إسفنجي الشكل تحت الحاد: مثل داء كروتزفلد جاكوب، داء غيرستمان ستراوسلر- شينيكر .prion أمراض البريون Gerstmann-Sträuspler-Scheinker يترافق فيها الرمع العضلى والمتاهة.
 - (٦)- التنكس المخي المخيخي ويتميز بالرنح المخيخي.
- (٧)- التنكس المخي القاعدي النووي Cerebro basal (٧)- التنكس المخي القاعدي النووي apraxia مع apraxia مع apraxia مع معمل يلاحظ فيه لاادائية
- spastic (المتاهة مع شلل نصفي شناجي (تشنجي) paraplegia
- - (۱۰)- داء بارکنسون،
- (١١)- التصلب الجانبي الضموري ALS، ومركب ALS -وياركنسون.
 - (۱۲)- أمراض استقلابية أخرى نادرة.
 - ب- الترابط مع الأمراض العصبية أحياناً:
- (١)- الاحتشاءات الدماغية الصمية أو الخثارية العديدة،
 وداء بنزوانفر Binswanger.
 - (٢)- الأورام الدماغية أو الخراجات.
- (٤)- الرضوض الدماغية مثل التكدم (الرض) المخي cerebral contusion ونزوف الدماغ المتوسط، ونزوف تحت الجافية المزمن.
 - (٥)- عتاهة أجسام لوي Lewy، (علامات باركنسونية).
- (١)- موه الرأس hydrocephalus (متصل أو مغلق) السوي الضغط يرافقه ترنح بالشية.
- (V)- التهاب بيضاء الدماغ المترقي عديد البؤر progressive
 - .multifocal leukoencephalopathy (PML)
- (۸)- داء مارشیافافا بینیامی Marchiafava- Bignami

وفيه تنكس الجسم الثفني المترقي مع علامات فص جبهي ولا أدائية.

- (٩)- التهاب الأوعية الدماغية.
- (١٠)- التهاب الدماغ الفيروسي (الهريس البسيط).
 - ٣- عناهة من دون أمراض مرافقة:
 - أ- داء ألزهايمر.
 - ب- داء بيك Pick.
 - ج- بعص حالات الإيدز.
 - د- متلازمة الحبسة الكلامية المترقى.
 - ه- عتاهات الفص الجبهي،
 - و- أمراض تنكسية من النمط غير المستف.
 - التشخيص التفريقي:

١- تقدم العمر والمتاهة:

من المعلوم أن تراجع القدرات المرفية متييز العناهة هو أثر متوقع مع تقدم العمر، ومن المهم تتييز العناهة والنسيان المتعلق بالعمر مما يدعى الاختلال المعرفي البسيط والنسيان المتعلق بالعمر مما يدعى الاختلال المعرفي البسيط لوصف الحالة بين العناهة وبين التقدم بالعمر الطبيعي. يعد عدم تأثر الحياة اليومية والاجتماعية بسبب النسيان عاملاً مهماً للتفريق بين الأمرين ويعاني المصاب بتدهور الناكرة البسيط أو ضعف إحدى القدرات المعرفية بالقدرات المعرفية القدرات المعرفية القدرات المعرفية المعمر مقارنة بباقي القدرات المعرفية.

قد يتحول سنوياً ١٠-١٥٪ من حالات الاختلال المعرفي البسيط MCl إلى عتاهة مقارنة بـ ١-٢٪ من حالات النسيان المتعلق بالعمر.

المايير السريرية للنساوة بسبب الأختلال المرقي البسيط MCI:

- اضطراب الذاكرة المتعلق بالمعلومات informant.
 - ♦ الإدراك العام طبيعي.
 - الفعاليات الحيائية اليومية طبيمية.
 - لا بوجد عتاهة.

٢- الانتباه والمتاهة:

كثيراً ما يشكو الناس ضعف الناكرة، ولكن يجب على الطبيب أن يميز تشتت الانتباء من العتاهة. وينجم تشتت الانتباء عن كثرة المشاغل، ولا يؤثر في الناكرة الحقيقية، وهو دائماً انتقاء بحفظ العلومات بحسب الأهمية.

٣- الحبسة الكلامية والمتاهة:

يجب التمييز بين الحبسة الكلامية والعتاهة إذ يبدو

الريض غير متأكد، كلامه غير مترابط، والاهتمام بفحص لغة الريض يفيد في الوصول إلى التشخيص الدقيق.

t- الاحتشاء الدماغي:

ويشير البدء المفاجئ للأعراض العقلية إلى وجود هذيان أو شكل من أشكال تغيم الوعي الحاد وأحيانا ألى احتشاء دماغي، ويرافق هذه الحالة تشتت الانتباه، واضطراب الإدراك والنعاس، كما يجب عدم الخلط بين نقص السمع المترقي أو فقدان البصر وبين المتاهة. ومن المناسب عدم وسم المرضى النين يعانون المصبية nervousness ومن الأرق وأعراضا جسدية somatic symptoms مبهمة: بعصاب القلق بسبب ندرة حدوث العصاب بالمرحلة المتوسطة أو المتقدمة من الحياة. ويفضل البحث عن اذية بنيوية structural في الدماغ أو عن مشكلة نفسية.

٥- العتامة الكاذبة:

أما التضريق بين المتاهة والاكتناب فيكون بملاحظة وجود بعض الأعراض في الاكتثاب كالبكاء، والوهن العام، ونقص الفعالية النفسية الحركية أو العكس من ذلك الهياج، ووهام الأضبط هاد persecutory delusion ، والأحراق المستهمر hypochondriasis إلى وجود قصة اكتشاب قديمة أو وجود قصة عائلية. وتُلاحظ في هذه الحالات شكوي الرضي من النساوة ولكنهم يستطيعون سرد تفاصيل مرضهم مع ضألة قدراتهم الفكرية أو عدم تأثرها. وتكون الشكلة الأساسية هي غوز الطاقة أو انعدام الاهتمام أو اهتمامهم بمشاكلهم الخاصة فقط أو الأنهماك بالمخاوف الشخصية والقلق، والتي تمنعهم من التركيز. ويبكون أداؤهم بالاختبارات المقلية متدنيأ بسبب الإحصار العاطفي emotional blocking كما في حالة الطالب القلق في أثناء الامتحان، إذ يتحسن أداؤه حين يهدأ ويتشجع وتعاد ثقته بنفسه. وعلى المكس من ذلك لا يدرك المساب بالمتاهة وجود مشكلة عنده. وإن أدركها لا يعرف حجم المشكلة الحقيقي، لذلك يجب ألا يعتمد الطبيب على كلام المريض فقط من دون أخذ القصة من أهله وخلال المراحل الأولى من المرض، ولكن هناك بعض الأمور تفيد في التفريق بين الحالتين: منها زيادة النساوة منع تراجع المزاج في حالات الاكتئاب، وغالباً ما تحدث على نحو أسرع في العتاهة ولكنها تبقى خفيفة ولا تستمر النساوة بالترقى في الاكتناب كما هو الحال في العتاهة. وأخيراً تكون الاختبارات العصبية atypical neuoropsychological النفسية لا نمطية للعتاهة test في حالة الاكتئاب.

٦- الذهان:

تختلف العتاهة عن النهان بأن الأخير هو فقد الاتصال مع الواقع الأمر الذي يشمل أفكاراً خاطئة متعلقة بماهية الإنسان مثل التوهمات delusions، كما تشمل رؤية أشياء أو سماع أصوات غير موجودة وتدعى الأهلاس hallucinations.

٧- الهنيان والمتاهة:

الهذيان delinum هو تقلب الوعي والقلق والأهلاسات التي ترافق الأخماج والاضطرابات الاستقلابية والأمراض العصبية أو الداخلية وقد ينجم عن استخدام بعض المواد أو العقاقير أو سحبها. أما العناهة فترافق النساوة مع خلل الوظائف الاستعرافية cognitive functions لدرجة تؤثر فيها في الحياة الاجتماعية والمهنية للعليل، مع غياب التخليط الذهني وتقلب الوعي لديه.

- ٨- أسباب المتاهة القابلة للملاج:
- نزف تحت الجافية تحت حاد أو مزمن.
 - بعض الأورام الدماغية.
 - التسمم الدوائي المزمن.
 - موه الرأس hydrocephalus.
 - الإيدز.
 - ♦ الإفرنجي العصبي.
 - داء الستخفيات cryptococcosis.
 - داء البلاغرة pellagra.
 - عوز الفیتامین ب ۱۲.
 - وعوز الثيامين.
- قصور الدرقية والاضطرابات الغدية والاستقلابية الأخرى.

ويجب ألا ينسى عند مقاربة الريض مراجعة أدويته، والبحث عن المن المرضة للمعادن الثقيلة التي قد تسبب العتاهة، ويثبت ذلك بعيار مستواها في الدم. وأخيراً يجب ألا يغيب عن النهن أن الاختلاجات لا تظهر إلا في الراحل المتقدمة من الأدوار التنكسية.

مقاربة المريض الصناب بالنساوة والمثاهة:

يساعد جمع بعض الأعراض والعلامات المصبية على تشخيص نوع العتاهة منها:

- ١- عمر المريض.
- ٢- سرعة تطور الأعراض.
 - ٣- السياق السريري.
 - ٤- الأعراض العصبية.
- ٥- الفحوص الخبرية والشعاعية.

٦- وهناك بعض الأشكال لا يمكن تشخيصها إلا بالخزعة.

ولدى مقارية المريض بالعناهة يجب فحص الجملة العصبية بدقة مع محاولة وضعه في المكان المناسب بحسب التصنيف السريري للمرض، وينصح الطبيب الممارس تتبني طريقة ثابتة لفحص المريض، لدراسة جميع الوظائف الفكرية، فلا يكفي الفحص العصبي العادي لكشف المرض، ويحسن التفكير بالعناهة حين تكون شكاوى المريض غير مترابطة ولا تقع ضمن أي من الأمراض المعروفة، أو حين يعف المريض أعراض هياج وقلق وعصبية لا تنظبق على الأمراض النفسية المعروفة، أو حين بكون وصف المريض للمرض

وهناك لتشخيص نوم العتاهة ثلاث فئات من المطيات:

- ١- قصة مرضية موثقة.
- ٧- الفحص العصبي مع الاستعانة بالاختبارات العصبية النفسية (مثل اختبار MMSE) التي يجب أن تختبر الانتباه والتوجه orientation والناكرة القريبة والبعيدة واللغة والأداء praxis والترابط الإبصاري الفراغي visuospatial والعلاقات relation، والحساب calculation والحاكمة judgment.

٣- الأختبارات الماونة وتشمل:

- أ- تصوير الدماغ المقطعي المحوسب CT scan.
- ب-تصوير الدماغ بالمرنان MRI (لتشخيص الموه الدماغي، والضمور الضعني lobar atrophy، واعتلال بيضاء الدماغ leukoencephalopathy والحوادث الوعائية الدماغية، والأورام، والنزف تحت الجافية).
 - ج- تخطيط الدماغ الكهربائي EEG.
 - د- بزل السائل الدماغي الشوكي.
 - هه مخبریاً:
 - اليورية.
 - وظائف الفدة الدرقية.
 - الشوارد والكلسيوم.
 - وظائف الكبد.
 - مستوى الفيتامين B12.
 - ♦ اختبارات الإفرنجي.

وفي بعض الحالات يجب تحري:

- فيروس HIV (شك مرض الإيدز).
- مستوى النحاس والسيروبلازمين ceruloplasmin (داء ويلسن Wilson disease).
 - عيار المعادن الثقيلة في البول أو النسج.
 - مستوى الكورتيزول في المصل.

- السموم الدوائية drug toxicology screening.

فحص الحالة المقلية المنفر examination (MMSE):

هو اختبار يفحص الحالة العقلية على نحو تقريبي ولكنه عملي وسريع إلا أنه يضخم الشكلة عند غير المتعلمين ويبسطها عند المتعلمين، لذلك لا يعتمد عليه في التشخيص الكامل ولكنه يفيد لمتابعة الحالة وللتوجيه للاختبارات الأكثر تعقيداً، وتعد العلامة دون ٣٠/٢٦ الحد الفاصل بين الصحيح والعليل. ويتضمن ما يلي:

أ- التوجه orientation: (١٠ علامات) ويسأل فيها المريض
 عن الزمان والمكان وتعطى علامة لكل إجابة صحيحة.

ب- التسجيل registration: (٣ علامات) ويطلب فيها من المريض حفظ أسماء ثلاثة أشياء غير متشابهة ثم يطلب إعادتها بعد ثانية، وتعطى علامة لكل إجابة صحيحة.

ج- الانتباء والحسباب attention and calculation):

علامات) يطلب من المريض العد العكسي من ١٠٠ ويفواصل ٧ أرقام ويقف بعد خمسة أرقام ٩٣. ٨٦. ٧٩. ٧٧ قو ويعطى علامة لكل إجابة صحيحة.

ه- الاستذكار recall: (٣ علامات) بطلب من المريض أن
يستذكر الأمور الثلاثة التي طلب منه أن يتذكرها سابقاً،
ويعطى علامة لكل إجابة صحيحة.

- هـ اللغة والأداء language and praxis: (٩ علامات)
- التسمية naming: (علامتان)، سؤال المريض عن اسم أشياء مشار إليها مثل القلم أو الساعة.
- التكرار repetition: (علامة واحدة) ويطلب من المريض
 أن يكرر جملة بعد سماعها من المختبر.
- تنفيذ أصر من شلاث مراحل stage command : (٣ علامات) يعطى المريض ورقة بيضاء ثم تقول له: "خذ الورقة بيدك اليمنى واطوها نصفين ثم ضعها على الأرض" ويعطى علامة لإنجاز كل مرحلة بشكل صحيح.

جدول MMSE				
العلامات العظمى	علامة المريض	المالة		
6		ما هي السنة، الفصل، التاريخ، اليوم، الأسبوع، الشهر؟		
4		أين نحن الأن: البلد، المدينة، الحي، المكان، أي طابق؟		
۴		عرض ثلاث كلمات غير متشابهة على المريض ثم طلب منه تكرارها مثل: طاولة، تفاحة: سيارة.		
٥		العد الخلفي بفواصل سباعية: ١٠٠- ٩٣- ٨٦- ٧٧- ٦٥ أو تهجئة كلمة عالمي على نحو عكسي: (ي، م، ل، ا، ع)		
٣		الطلب من المريض إعادة الكلمات التي حفظها سابقاً.		
۲		الطلب من المريض تسمية أمرين مثل: قلم، ساعة.		
1		إعادة جملة "شوفي ما في"		
٣		يعطى المريض قطعة ورق ثم يقال له خد الورقة بيدك اليمنى واطوها تصفين ثم ضعها على الأرض.		
١		قراءة جملة "أغمض عينيك" وتنفينها.		
١		يطلب من المريض كتابة جملة فيها فعل وفاعل.		
1	-	يطلب من المريض رسم الشكل:		
. <u>-</u>		لجنول(١)		

- القراءة: (علامة واحدة) اكتب على ورقة بيضاء عبارة "أغمض عينيك" واطلب من المريض قراءة الجملة وتنفيذ محتواها.
- الكتابة: (علامة واحدة) يطلب من المريض أن يكتب جملة على ورقة بيصاء.
- النقل: (علامة واحدة) يطلب من المريض أن ينقل الشكل
 كما هو بالاختبار أدناه.

بعض الأنماط الشائمة في المتاهة:

١- داء الزهايمر:

هو النمط الأكثر شيوعاً بين العناهات في أوربا وأمريكا ويؤلف نسبة ٥٠-٥٠٪ منها، تفوق الكلفة السنوية للعناية بمرض الزهايمر ١٤٠ بليون دولار في الولايات المتحدة الأمريكية، وتزداد نسبة حدوث داء الزهايمر مع تقدم العمر بين ١٥-٥٠ سنة إذ تتضاعف النسبة كل ٥ سنوات فهي ٧٪ بعمر ١٥ سنة، تصل إلى ٤٤-٤٠٪ بعمر ٨٥ سنة.

والنساوة هي العرض الأول للمرض، فيعاني المريض نسيان المعلومات مثل الأسماء وتفاصيل المحادثة، مع بقاء الذاكرة القديمة سليمة، ولكنها لا تلبث أن تتأثر مع تقدم المرض. لا تتأثر اللغة في المراحل الأولى للمرض ويلاحظ قلة الكلام في أثناء المحادثة. يضطرب التواصل البصري المكاني إذ يعاني المساب صعوبة قيادة السيارة، وإضاعة الأشياء، وعدم القدرة على الذهاب إلى الأماكن المختلفة، كما يعاني فقد المهارات وفقد القدرة على الحساب ورسم الأشكال الممقدة وصعوبة ارتداء الثياب، ولكن تبقى المهارات الاجتماعية سليمة حتى فترة متأخرة من المرض. وكذلك يعاني مريض الزهايمر بعض الاضطرابات النفسية مثل الاكتئاب، النهان، اضطراب النوم، وأخيراً اضطرابات السلوك مثل الهياج gitation والمدوان.

أ- عوامل الخطورة تحدوث داء الزهايمر:

- (١)-العمر،
- (٢)-الأثر الجيئي (قصة عائلية من الدرجة الأولى تزيد النسبة ٤ أمثال).
 - (٣)- أبوليبوبروتين apolipoprotein E
 - (٤)- الجنس: الإناث أكثر من الذكور.
 - (٥)- ضعف الستوى العلمي.
 - (٦)- رضوض الرأس.
 - (٧)- احتشاء القلب.

ب-معايير تشخيص داء أثرهايمر بحسب تصنيف DSM IV:

 (١)- تدهور الوظائف الإدراكية التدريجي المترقي الذي يؤثر في الوظائف الاجتماعية والمهنية.

- (٢)- نساوة إضافة إلى واحد مما يلى:
 - اضطرابات اللغة.
 - صعوبة إيجاد الكلمات.
- اضطرابات الأداء الحركي (المهارات) praxis.
- اضطرابات المعالجة اليصرية visual processing
 - العمه البصري visual agnosia.
 - اضطرابات الأداء التعميري construction.
- اضطرابات تنفینیة executive function والترکینز
 والتفکیر المنطقی abstract reasoning.
- (٣)- نقص الإدراك غير المتعلق باضطرابات نفسية أو أمراض جهازية أو عصبية.
 - (٤)- نقص الإدراك لا علاقة له بالهذيان.

داء الزهايمر بعليء الترقي ومتدرج الحدوث، وحين بلاحظ الترقي السريع أو النوبي يجب التفكير بأسباب أخرى للعتاهة غير داء الزهايمر، الفحص العصبي طبيعي وحين لا يكون طبيعياً يجب أن نتوجه إلى أسباب أخرى للعتاهة. لا يوجد فحص مخبري لإثبات تشخيص المرض ولكن تجرى الفحوص الدموية للتحري عن أسباب العتاهة القابلة للعلاج وهي تشكل ١٠-٣٠٪ من حالات العتاهة، وكذا الأمر بالنسبة إلى التصوير المقطعي المحوسب أو مرنان الدماغ.

- علاج داء الزهايمر: تشمل الخطة العلاجية لداء
 الزهايمر محورين:
- (۱)- علاج عرضي يهدف إلى تعزيز الجهاز الكوليني: وتعد مضادات الأستيل كولين الدواء الأول لهذا المرض والأكثر استخداماً وتشمل: donepezil, galantamine, rivastigmine، ويمتقد أنها تحسن الوظائف المرفية الشاملة بزيادة تركيز الناقل المصبي neurotransmitter الإستيل كولين بالمشابك المصبية بالدماغ.

وهناك عدة مركبات لا يختلف بعضها عن بعض بالفاعلية فكلها ذات أثر واحد في الإدراك والسلوك والوظائف العامة، ولكن تفترق من ناحية الأثار الجانبية وطريقة الاستخدام.

- (۲)- علاج واق يهدف إلى الحد من ازدياد المرض؛ ويشمل مضادات الأكسجة والـ memantine، وهو الدواء الوحيد الحائز على موافقة إدارة الفناء والدواء الأمريكية FDA ضمن هذه المجموعة. وهو المعاكس لمستقبلات NMDA، ويعتقد انه يعمل على إيقاف موت الخلايا العصبية الناجم عن زيادة استثارتها بالفلوتامين.
- د علاج الاضطرابات السلوكية المرافقة لداء الزهايمر؛ يجب الاهتمام بالاضطرابات السلوكية لأنها تزيد حاجة

الجرعات وطريقة الاستخدام	اسم الدواء
٥مغ باليوم صباحاً مدة ٤-٦ أسابيع ثم ١٠مغ باليوم.	Donepezil
ه, امغ مرتين باليوم مع الطعام ويمكن زيادة الجرعة كل شهر بمقدار ه, امغ مرتين باليوم حتى الوصول إلى جرعة ؟مغ مرتين باليوم.	Rivastigmine
٨مغ صباحاً مع الطعام ويمكن زيادة الجرعة كل شهر بمقدار ٨مغ حتى الوصول إلى ٢٤مغ يومياً.	Galantamine
همغ مرة باليوم ثم الزيادة بمقدار ٥مغ كل أسبوع حتى الوصول إلى ١٠مغ مرتين باليوم.	Memantine
الجدول (٢) الأدوية الستخدمة لعلاج داء الزهايمر	

٣- تحري الأمراض المزمنة أو الحادة الأخرى.

4~ تحري مسببات الألم ويصعب على المريض التعبير. عنها

٥- تحري تغير ظروف السكن أو الظروف الاجتماعية.

٦- تجنب الأدوية المدلة للسلوك التي تحوي آثاراً مضادة للغوانين.

٧- استخدام جرعات منخفضة عند الشروع بعلاج الاضطرابات السلوكية ثم زيادة الجرعة ببطاء تجنباً

العليل إلى المراقبة وتؤثر في فاعلية العليل. وتشمل الهياج agitation والتفان depression والاكتئاب depression والقلق anxiety

المبادئ الرئيسية لتعبير الأضطرابات السلوكية في المعابين بداء الزهايمر:

١- تحري المسببات الموائية مثل: مضادات الأستيل كولين
 ومسكنات الأثم.

٢- تحري الأخماج وخاصة البولية أو التنفسية.

الأثار الجانبية	الجرعات	اسم الدواء	الزمرة	
غثیان، نعاس، صداع، رجفان، ضوجان، اضطراب جنسي.	١٠-١٠عمغ/اليوم	Citalopram	_	
أرق، إسهال، غثيان، جفاف فم، نعاس.	٥٢٠مغ/اليوم	Escitalopram	مثبطات إعادة قبث السيرتونين	
عَثيان، إسهال، نعاس، جفاف فم. اضطراب جنسي.	٦٥-٠٠١٥مغ/اليوم	Sertraline	النوعية	
غثیان، إسهال، نعاس، ارق، قلق، رجفان.	١٠-١٠\$مغ/اليوم	Fluoxetine		
صداع، غثيان، قهم، أرق، تعرق، جفاف هم.	0,٧٧-٢٧مغ/اليوم	Venlafaxine	مثبطات إعادة أخذ السيرتونين	
نقص شهیه، غثیان، نماس، ارق، زحیر بولي، تردد او حیرة.	٣٠- ٢٠مخ/اليوم	Duloxeline	والنورايبنضرين	
دوار، جفاف فم، رجفة، إمساك.	١٥٠ ٣٧,٥مغ/اليوم	Bupropion	ادوية اخرى	
نعاس، دوار، زیادة شهیة، زیادة وزب.	٥,٧ - ٢٠مغ/اليوم	Mirtazapine		
	الجنول (٣) علاج الاكتئاب			

للتأثيرات الجانبية.

٨- ينصح بسحب الأدوية النفسية ببطاء حين تتم
 السيطرة على الأعراض.

علاج الأضطرابات السلوكية:

1- علاج الاكتئاب، يفضل الشروع بمضادات الاكتئاب من نمط المثبطات النوعية لإعادة قبط السيرتونين SSRI تعلاج الاكتئاب الذي يظهر في المراحل المبكرة للمرض قبل أن يفقد المريض إدراكه للواقع، وحين الضرورة يمكن استخدام ثلاثيات المبلقة ذوات الأثار المضادة للكولين المبسيطة مشل نورتريبتلين nortriptyline وdesipramine. أو مضادات الاكتئاب الأخرى مثل venlafaxine.

ب- علاج الهياج والذهان: يمكن استخدام مضادات الصرع

ذات الخاصة المعدلة للمزاج ومضادات المنمان وحالات القلق anxiolytics ويفضل استخدام مضادات المنهان في حالات النهان في حالات النهان وتجنب اللجوء إليها في حالات الهياج لتأثيراتها الجانبية مثل الباركنسونية والحركات خارج خلل الحركة الأجل confusion والتخليط النهني falls ويمكن اللجوء إلى مضادات النهان غير النمطية atypical antipsychotics حين الضرورة.

ج- علاج القلق؛ معظم المرضى لا يحتاجون إلى علاج دوائي. وينصح بتجنب استخدام مركبات البنزوديازيين benzodiazepines قدر الإمكان لأشرها السيء في الإدراك. ويفضل استخدام حالات القلق من غير هذه الفشة مثل بوسبيرون buspirone.

الأثار الجانبية	الجرهات	اسم الدواء	النزمرة	
نعاس، جفاف فم، إمساك، حموضة، دوار، هبوط ضغط انتصابي، ارتفاع إنزيمات	۲۵-۰-۳۰مغ/اليوم	Quetiapine		
زیادة وزن، جفاف فم، زیادة شهیة، دوار، نعاس، رجفان،	٥, ٧-١٠مخ/اليوم	Olanzapine		
صداع، ضعف، غثيان، قياء، إمساك، قلق.	٥- ١٥مخ/اليوم	Aripiprazole	S. F. Shift of a Shift mind of a	
رجفان، نعاس، ارق، غشاوة بالرؤية، دوخة، صداع، زيادة وزن، غثيان.	۵, ۰- ۱مغ / ثلاث مراث باليوم	Risperidone	مضادات الذهان اللانمطية	
وهن، غثيان، تطاول موجة QT بتخطيط القلب، دوار، إسهال، ضوجان، علامات خارج هرمية.	۲۰-۸۰مخ/الیوم	Ziprasidone		
نماس، ضعف، إسهال، إمساك، حموضة، اكتناب، قلق، رجفان، تغيرات بالوزن.	۱۲۵–۵۰۰مغ/ثلاث مرات باليوم	Divalproex		
مراقبة الكرياتينين، إمساك، حموضة، ألم مفاصل، تعب، وهن asthenia، وذمة بالوجه، ارتفاع الضغط، قهم، كدمات، دوار، ذات رئة.	۲۰۰-۱۰۰مغ/ثلاث مراث باليوم	Gabapentin	مضادات الصبرع	
ثوم، نساوة، عسرة كلام، اضطراب تنسيق الحركات.	۲۵, ۱-۱مغ/ثلاث مرات باليوم	Alprazolam	Section 22 H	
وهن، نساوة، اضطراب تنسيق الحركات. قياء، إمساك، تشويش رؤية، اضطرابات جنسية، غثيان،	۵, ۰–۲مغ/ثلاث مرات باليوم	Lorazepam	البنزوديازيين	
	ا) علاج الهياج	الجنول(:		

الأثار الجانبية	الجرعات	اسم النواء	
زيادة نوم، دوار، إسهال.	٥-١٠مغ	Zołpidem	
صداع، طعم مزعج.	۱ –۳ميغ	Eszopiclone	
نعاس، نساوة، عسر كلام، اضطراب توازن.	۲۰, ۱–۱مغ	Alprazolam	
وهن، غثيان، دوخة.	۸مخ	Ramelteon	
دوار، صداع، چفاف فم، إمساك.	۲۵-۰۰۲۵ میغ	Trazodone	
الجدول (٠) علاج الأرق			

د- اضطرابات النوم: يفضل تجنب الأدوية والاعتماد على توطين عادات صحية للنوم كمنع المريض من النوم في أثناء النهار لينام في الليل، ويمكن استخدام مضادات الاكتئاب المنومة trazodone مثل sedating antidepressants أو المنومات غير البنزوبانريينية مثل zaleplon أو zaleplon.

٣- المتاهة مع أجسام لوي dementia with Lewy bodies: الأعراض:

هناك مجموعة أعراض تشمل: الخلل المعرفي التدريجي النوبي المترقي cognitive impairment، وأعراضاً سلوكية ونفسية، وأعراضاً باركنسونية، واضطراب النوم، وخلل الوظائف المستقلة autonomic impairment.

أ- خلل الإدراك: يجدث على نحو تدريجي ومترق متأرجع، يتضمن النساوة، وخلل المحاكمة والترتيب والتخطيط، ونقص الانتباء والإدراك الحيزي spatial perception.

ب-أعراض سلوكية تفسية؛ أهلاسات بصرية متشكلة formed (مثل أشخاص)، وتزداد بعد العلاج بالليضودويا levodopa وتظهر في بداية المرض، إضافة إلى الهنيان والاكتئاب واللامبالاة apathy والقلق والهباج.

ج- اضطراب النوم؛ وهو اضطراب بمرحلة الريم من النوم REM sleep behavior disorder بن النوم المريض ما يجري بأحلامه ويمكن أن يركل أو يصرخ أو يضرب في آثناء النوم، كما تشاهد اضطرابات حين الشروع بالنوم والاستيقاظ والنعاس النهاري.

د- الاضطرابات المستقلة؛ هبوط ضغط انتصابي وغشي،
 وزيادة اللعاب.

لعلاج الأعراض الباركنسونية يمكن تجريب جرعات منخفضة من الليفودوبا وزيادتها ببطء مع توقع ضعف الاستجابة لها وظهور التأثيرات الجانبية على نحو مبكر،

ويمنع استخدام مماثلات الدوبامين dopamine agonists كما يمنع استخدام مصادات الأستيل كولين anticholinergic. أما اضطرابات الإدراك فيمكن لأجلها استخدام مثبطات إنزيم أستيل كولين استيراز مثل donepezil، وأخيراً أستيل كولين استيراز مثل donepezil، وأخيراً ينصح ثعلاج الاضطرابات النفسية السلوكية تجنب مضادات النهان التقليدية لأنها تزيد أعراض داء باركنسون أو تؤدي الى تدهور المرض الشديد. أما مضادات الذهان اللائمطية مثل risperidone أو olanzapine فيجب أن تستخدم بحدر، ويمكن استخدام والاعتمام والمحرية أكثر.

التشخيص: يعتمد على القصة المرضية وليس للفحوصات المخبرية أي شأن في التشخيص، ويلجأ إلى MRI الصور الشعاعية المقطعية المحوسبة CT أو مرنان الدماغ للنفي الأمراض الأخرى الشابهة لهذا المرض مثل احتشاء النوى القاعدية.

التعبير؛ يجب أولاً تنقيف الأهل وإعلامهم بالتطورات المتوقعة لهذا المرض وكيفية التعامل معها. أما العلاج الدوائي فهو عرضي مع ملاحظة أن المسابين بالعتاهة مع أجسام لوي حساسون جداً للأدوية العصبية لذلك ينصح باستخدام جرعات منخفضة جداً منها وزيادتها بالتدريج.

frontotemporal المتاهات الجبهية المصففية dementia

أدواء تنكسية ناجمة عن ضمور المص الجبهي والقسم الأمسامي من السفس السمسدغي المصل المسلمي من الشسم الأمسامي من السفس السمسدغي سابقاً داء بيك degeneration ضموراً مترقياً، وكانت تدعى سابقاً داء بيك Pick's disease قياد و التنكسية، وهي آكثر شيوعاً من داء الزهايمر في الأعمار دون ٦٠ سنة. يظهر هذا المرض بين ٤٠ و١٥ سنة من العمر مع وجود قصة عائلية بنسبة تصل حتى ٤٠٪.

الأعراض:

الأعراض البدائية لهذا المُرض مشابهة لأعراض داء الزهايمر. وله ثلاثة أنواع:

أ- العناهة الجبهية الصدغية FTD.

ب- الحبسة من دون طلاقة (NFA) nonfluent aphasia.

ج- خرف (عتاهة) دلالة الرموز (SD).semantic dementia وهي تختلف فيما بينها من ناحية الانتشار prevalence

والعمر عند بدء الإصابة، والجنس، والجينات.

تشخيص التنكس الجبهي المسفى الفصى FTLD:

يشبه هذا المرض داء الزهايمر من تاحية تدرج الأعراض من نساوة واضطراب تنفيذي executive وضعف الكلام وما يلي ذلك من تغير السلوك، ومع أن التشخيص الأكيد يكون بالتشريح المرضي فهناك بعض العلامات تميز بين هذين المرضين، ففي داء الزهايمر يكون الضمور متمركزاً في القسم الأنسي من الفمى الصدغي، ينجم عن ذلك نساوة نوبية مع فقد القدرة على التعلم، يترقى ليشمل اضطرابات إدراكية وعاطفية واجتماعية، أما في التنكسات الجبهية الصدغية الفصية، فالضمور يبدأ في الفص الجبهي والقسم الأمامي من الفص الصدغية واضطراب

أ- العتاهة الجبهية الصدقية و FTD: يتركز الضمور بالعتاهة الجبهية الصدقية في الفص الجبهي على نحو أساسي، وتكون الاضطرابات السلوكية هي العرض البارز فيها على شكل إزالة التثبيط disinhibition، واللامبالاة والتبلد الانفعالي emotional blunting ونقص البصيرة of insight.

ب- الحُبِسة من دون طلاقة (NFA) nonfluent aphasia. ب- الحُبِسة من دون طلاقة (NFA) يكون التنكس فيها على أشده في القسم الجبهي الجزيري الأيسر fronto-insular. وتظهر على شكل حُبِسة نحوية agrammatism، وعدم طلاقة بالكلام، مع فقد لأدائية لغوية speech apraxia.

ج- خرف (عتاهة) دلالة الرموز (SD) semantic dementia:
وله شكلان، الأول يكون الضمور فيه على أشده في الفص
الصدغي الأيسر ويظهر فيه عدم قدرة على التسمية (حبسة
التسمية) anomia، يرافقه نقص مترق بمعرفة مفهوم
الكلمات anomis، يرافقه نقص مترق بمعرفة مفهوم
الكلمات conceptual knowledge of words. أما الشكل الثاني
فيكون الضمور فيه على أشده في القص الصدغي الأيمن
ويرافقه نقص التعاطف (التشاعر) empathy وعدم معرفة

التشخيص التفريقى:

هناك عدة أمراض تتداخل مع العتاهة الجبهية الصدغية منها:

أ- التنكس القاعدي القشري corticobasal degeneration: وتظهر فيه أعراض باركنسونية غير متناظرة يرافقها صمل rigidity، وصعر dystonia، ولا أداثية الأطراف alien limb.

ب - شلل فوق النواة الترقي progressive supranuclear وهيه يعاني المريض وقوعاً متكرراً، وشلل حركات العين، وصملاً مع عناهة جبهية.

ج- العتاضة الجبهية الصدغية مع داء العصبونات frontotemporal dementia- motor neuron disease: يظهر فيها ضعف عضلي مع ضياع في العضلات بعد ظهور العتاضة بفترة وجيزة.

।ध्रियो द

لا يوجد علاج يحسن أو يوقف تطور المتاهة الجبهية الصدغية إلى الآن واستخدام مثبطات إنزيم الأستيل كولين استيرازinhibitors acetylcholinesteras غير فعال، بل على العكس من ذلك تسبب الهياج، وقد تكون خطرة في العتاهة الجبهية الصدغية مع داء العصبونات المحركة(FTD-MND) إذ تزيد اللماب.

يمكن استخدام مركبات SSRIs ثعلاج القسرية (القهر) carbohydrate craving وجوع الكربوهدرات carbohydrate craving. أما المرضى اللنين لا يستجيبون لهذه الأدوية فتستخدم فيهم atypical منخفضة من مضادات الناهان اللانمطية olanzapine, quetiapine مثل أولانزابين risperidone ويسبريدون risperidone.

ويجب إجراء تمديلات اجتماعية سلوكية إضافة إلى الملاج الدوائي مثل إزالة الأدوات الخطيرة من المنزل، والحد من قيادة السيارة، مع تقديم الدعم للأسرة وتثقيفها فيما يخص المرض.

4- مسوره السراس مسوي السخسط hydrocephalus:

يشكو المريض اضطرابات المشي، وتراجع الإدراك، والسلس البولي. يبدي التصوير الشعاعي الدماغي ضخامة بطينات، ويحدث في المرضى فوق عمر ٦٥ سنة. ويجب على الطبيب في أثناء أخذ القصة الانتباه للأمور التالية التي لا تستطب فيها المعالجة الجراحية:

أ- حدوث العتاهة عند المريض منذ أكثر من سنتين.

ب- بدء اضطراب المشى قبل العتاهة.

ج-وجود قصة إدمان كحولي، أو موه تال لالتهاب السحايا، أو نزف عنكبوتي تال لجراحة دماغية أو رض دماغي.

د- كبر حجم الرأس الذي يدل على موه ولادي.

التشخيص التفريقي:

- التهاب مفاصل الركبة والورك.
- اعتلال نخاع رقبي cervical myelopathy.
- تضيق القناة الشوكية القطئية
 اعتلال جنور أعصاب قطنية.
 - اضطراب دهلیزی vestibular disorder.
 - اعتلال أعصاب عديد.

القحص:

إذا كان قياس محيط الرأس أكثر من ٥٩ سم عند النكور،
 وأكثر من ٥٧,٥ سم عند الإناث يجب التوجه إلى وجود موه
 رأس ولادي congenital hydrocephalus.

ب- البحث عن علامات أمراض أخرى تشابه موه الرأس
 السوي الضغط NPH مثل:

- داء الزهايمر مع علامات خارج هرمية.
 - عتاهة داء باركنسون.
 - المثلازمات الباركنسونية.
 - عتاهة أجسام لوي.
 - العتاهة الجبهية الصدغية.
 - المتاهة الوعائية.
- تضيق القناة الشوكية القطنية أو انضفاط النخاع الشوكي الرقبي.
 - التهاب الفاصل التنكسي.
 - اعتلال الأعصاب العديد.
 - الكحولية.

ج-يقلل وجود حبسة كلامية نسبة نجاح العلاج الجراحي.
التشخيص الشعاعي، يمكن اللجوء إلى التصوير المقطعي
المحوسب لكشف موه الرأس ومقارنة توسع البطينات. كما يفيد
الرنان لتحري الحالات الولادية الخلقية، وتتخفض نسبة نجاح
العلاج الجراحي كلما زادت كمية أذيات المادة البيضاء كما لو
أظهرت الصور وجود ضمور قشري دماغي cortical atrophy.

بزل السائل الدماغي الشوكي: يفيد في توقع نجاح العلاج الجراحي بسحب كمية كبيرة من السائل الدماغي الشوكي (٣٠-٥٠ مل) ثم إعادة فحص الشي، فإن تحسنت مشية الريض

بعد البزل يمكن نصحه بإجراء تحويلة shunt دماغية.

ه- المتامة الومائية vascular dementia:

هي السبب الثاني للعناهة من حيث التواتر مع داء الزهايمر أو من دون ذلك. وتتضاعف نسبة الحدوث مدة ١٠ سنوات بعد الاحتشاء الدماغي. وهناك أنماط عديدة لهذا النوع من العتاهات، وقد يكون السبب نزفاً دماغياً أو احتشاءات صمية كبيرة أو أذيات المادة البيضاء بنقص التروية، ويختلف عن داء الزهايمر بالمحافظة على الداكرة الكلامية على نحو جيد. نسبة الوفيات أعلى مما هي في داء الزهايمر وسرعة ترقي الأعراض أبطأ، ويكون التشخيص بتصوير الدماغ بالتصوير المقطعي الحوسب أو بالمرنان.

العلاج بدراسة عوامل الخطورة ثم وضع خطة علاجية لتعديلها.

أنماط المتاهة الوعالية:

وتصنف بحسب عوامل الخطورة ونمط الأذبات الدماغية الوعائية وتوزع الأوعية وآلية الإصابة الدماغية.

أ- بحسب عوامل الخطورة: وتشمل:

- عوامل خطورة قابلة للتعديل: ارتفاع الضغط الشريائي،
 الداء السكري، فرط الشحوم، الهيموسيستشين
 homocysteine ، التدخين، البدائة، الالتهابات.
- عوامل الخطورة غير القابلة للتعديل: العمر، الجنس،
 العرق، متلازمات وراثية.

ب- تممك الأذيات الدماغية الوعالية:

- وعائية: تصلب الشرايين، تشوهات وعائية نشوانية،
 الثهاب الأوعية، تشوهات وعائية.
- ●قلبية: رجفان أنيني، التهاب شغاف، خشرة جدارية mural thrombus، اعتلال عضلة القلب، نقص تروية، نقص السكر، نقص الأكسجة، اعتلال الهيموغلوبين، اضطرابات التخشر،
- توزع الأوعية: شريان كبير، منطقة حافويةborder zone
 ، أوردة، شعيرات.

ج- بحسب آلية الإصابة الدماغية:

- إقفارية ischemia:
- حادة: خثارية thrombosis، صمية embolism.
- ♦ مزمنة: نقص انسياب الدم (نقص تروية) hypoperfusion.
 - . ئازقة:
 - الحاجز الوعائي الدماغي مسرب leaky.
 - عوز الأكسجين anoxia.

أدواء الجملة العصبية العضلية

رغداء السمان

تتألف الجملة العصبية العضلية معارنة بالجملة العصبية المركزية. من أجزاء بسيطة نسبياً عقارنة بالجملة العصبية المركزية. وتشمل هذه: المستقبلات الحسية من الجسم؛ والعصبونات المحركة motor neurons التي تقع في القرون الأمامية للحبل الشوكي وفي ما يماثلها في جنع الدماغ؛ كما تشمل: الألياف العصبية الحسية والحركية في الجنور الأمامية والخلفية؛ والضفائر plexi؛ والأعصاب المعطية. أما المظاهر السريرية لتأذيها؛ فهي قليلة، ومميزة (الجدول).

يُستدلُ على تشخيص أدواء الجملة العصبية العضلية من المشهد السريري. وتهدف مقاربة مريض مشتبه بإصابته إلى ما يلى:

 التأكد من وجود أذية في الجملة العصبية العضلية حقاً، لا في الجملة العصبية المركزية CNS.

٧- تحديد الجزء أو الأجزاء المؤوفة: إما في الألياف
 العصبية (بأنواعها المختلفة من حسية وحركية ومستقلة):
 وإما في الوصل العصبى العضلى: وإما في العضل.

٣- تحديد المقر التشريحي للأذية.

إلى الألية الإمراضية للعلة؛ إن أمكن. فقد تكون

إما بنزع الفهد الماليني للألياف؛ وإما بتأذي محاويرها axone على سبيل المثال؛ ويستدل على ذلك من دراسة نموذج خلل النقل الكهربائي في الأعصاب الحيطية.

٥- معرفة سبب العلة: وللوصول إلى هذه الغاية يُعمد
 إلى تقييم المشهد السريري بمجمله: بما فيه نتبائج
 الاستقصاءات المختلفة. وقد يعمد إلى إجراء دراسة جيئية
 أو إلى خزعة من العضل أو الأعصاب في بعض الحالات

أولاً- أمراض الأعصاب الحيطية: التشريح والفيزيولوجية:

تحتوي الأعصاب محاوير، ذات أقطار متفاوتة (الجدول)، ولها وظائف مختلفة، وينعكس هذا على المظاهر السريرية لتأذيها، وللألباف كبيرة الحجم والمتوسطة ولبعض الأثياف الدقيقة أيضاً عَمد مياليني myelin sheath تصنّمه خلايا شوان Schwann ويحيط كل غمد بقطمة صفيرة من محوار عصبي واحد، تصنّمه خلية شوان واحدة؛ ليشكل عازلاً كهربائياً للنقل، ويضمل بين كل خلية شوان وأخرى قطعة صفيرة من الليف العصبي "العاري" (أي دون غمد مياليني)

المظهر السريري	الخلل الناجم	الوظيفة الفيزيولوجية	الأجزاء
فقد الحس (وقد يؤدي إلى أتكسيا حسية)، أو نقص الحس (hypesthesia = hypoesthesia)، أو شواش الحس paraesthesia بأنماطه المختلفة، أو الألم.	اخبطراب حسي بسيط.	تحويل الإشارة.	الستقبلات الحسية sensory receptors.
فقدان الحس/ضعف العضل والضبور لاحقاً.	اضطراب حسي /حركي/ مختلط.	نقل الإشارات كهرمائياً.	الألياف العصبية nerve fibers
ضعف (من دون ضمور)، نفضات عضلیة twitching، معص cramps، وقار عضلي myotonia.	اضطراب حركي صرف.	انتقال الإشارة عبر الوصل العصبي العضلي neuromuscular. transmission	الجدولات الانتهائية المحركة motor end-plates
ضعف وضمور، ضخامة كاذبة pseudohypertrophy أحيانا.	اضطراب حركي.	econtraction التقلص	الألياف العضلية المخططة striated muscle fibers

تعرف بعقدة رانفية Ranvier. والعقد هي الأمكنة التي يزول فيها الاستقطاب depolarization في أثناء النقل الكهربائي في الأعصاب (إذ إنه لا يزول بين العقد). يعرف هذا النموذج من النقل في الألياف العصبية المغمنة بالميالين بالنقل القفزي salutatory conduction (أي زوال الاستقطاب الذي يقفز من عقدة رانفية إلى أخرى). أما معظم الألياف الدقيقة: فهي بلا ميالين (منزوعة الميالين أمام عظم الألياف ويتم النقل فيها بامتداد زوال الاستقطاب القفزي ويتم النقل فيها بامتداد زوال الاستقطاب القفزي النقل فيها بامتداد زوال الاستقطاب وتعتمد سرعة النقل في الألياف العصبية على كل من: قطر الليف، ووجود النقل في الألياف العصبية على كل من: قطر الليف، ووجود غمد مياليني، وثخانة الغمد، والمسافة بين عقدة رانفية وأخرى.

تحتوي الأعصاب طبقات مختلفة من النسيج الضام (كغمد الألياف العصبية endoneurium وغلاف (ظهارة) الحزم العصبية perineurium وغلاف العصب فالحزم العصب في perineurium وغلاف العصب مختمعة العصب من المؤثرات الخارجية كالضغط والشد). وللعصب أوعية vessels دقيقة كثيرة التفاغرات anastomoses ؛ إذ يحتاج العصب إلى تروية جيدة لارتفاع معدل الاستقلاب فيه، وقلة مخزونه من المغنيات.

أدواء الأعصاب الحيطية

لها نماذج سريرية متعددة. ويطلق عليها تسميات مختلفة، كما هو مبين في الجدول (٣):

تؤدي أذية الأنياف العصبية المحيطية إلى مجموعة من المظاهر، قد تتفاوت في شدتها: بحسب العصب المؤوف:

المناهر، قد تتفاوت في شدتها: بحسب العصب المؤوف:

الوظيفة (١)	سرعة النقل ^(۱) (م/ 12)	الحجم ^(۱) (باليكرونات)	مجموعات الألياف
النقل الحركي، والنقل الحسي لتمديد العضل muscle stretch وتوتره tension: التي لها أهمية خاصة في المنعكسات (1).	100-70	10	Act; (Group IA & IB afferents)
نقل أحاسيس اللمس والضغط والأوضاع ^(٦) .	% « — }** *	71-31	Aβ; (Group II afferents)
الألياف الحركية الصادرة γ (إلى داخل المفزل العضلي (intrafusa).	T1-10	1+-4	Αγ;
الألم الحاد، واللمس الخفيف والحرارة (^{†)} .	10-1•	۸-٦	Aδ; (Group III afferents)
الألياف الودية المحركة قبل العقدة ^(٣) preganglionic.	3 4"	0-7	В
الألم الكليل أو الحارق، وحس الحرارة أيضاً ⁽¹⁾ .	اقل من هرا	اقل من ۱	C (Group IV afferents)

١- لاحظ العلاقة بين حجم (ثخانة) المعاوير وبين سرعة النقل فيها. سرعة النقل في الأعصاب المعطية المغتلطة ككل. وعلى نحو عام، تتماوت سرعة النقل بين ١٠-١٧ م/ثا في الألياف ذات الغمد الياليني. اما سرعة النقل في الألياف المصيية الدقيقة متزوعة اليالين: فهي ١م/ثا تقريبا.

الجدول (٢) الصفات الفيزيولوجية للنماذج المختلفة من الألياف المصبية.

٧- تتضمن هذه محاوير كل من: الألياف المصبية الحركة للمضل: والناقلة لحسي تمديد الحضل stretch (من الفزل المضلي) ولتوتره lension من حساسات غولجي Golgi في الأوتار التخيثة، ولها أغماد مياليتية شغينة، أيضاً. أما المعاوير الثاقلة لإحساسات اللمس والاهتزاز وأوضاع المفاصل فهي متوسطة الحجم، ولها أغماد ميالينية متوسطة الثخانة أيضاً.

٣- تكون المحاوير الناقلة للألم الحاد، والألياف المحركة قبل العقدية في الجملة العصبية المستقلة: صغيرة وذات غمد مياليني دفيق

⁴⁻ تشمل الحاوير فاقدة النيالين؛ الألياف التاقلة للألم الكليل aching (dull) pain والألم الحارق، والألياف الودية الحركة بعد العقد. النقل فيها بطيء جداً

اسم العلة	مكان الأذية
radiculopathy الجنور	nerve roots الجنور العصبية
اعتلال الضفائر plexopathy.	plexus الصفيرة
اعتلالات الأعصاب المحيطية peripheral neuropathies.	الأعصاب المحيطية. لها نماذج مختلفة:
اعتلال العصب الأحادي mononeuropathy.	♦ أدية عصب واحد
اعتلال أحادي العصب المتعدد mononeuropathy multiplex). (أو التهاب أحادي العصب المتعدد mononeuritis multiplex).	• أذيبة غيير مترامينية الحدوث asymmetric وغير متناظرة (بين الطرفين) تعصبين أو أكثر
اعتلال الأعصاب (الحيطي) polyneuropathy، بنماذجه المختلفة: الحركة motor polyneuropathy، و الحركة motor polyneuropathy، و الحسية بنوعيها: اعتلال الأعصاب الحسية صفيرة الألياف fibers sensory polyneuropathy و fibers sensory polyneuropathy ، و المختلطة (حسية وحركية معاً) المختلطة (حسية وحركية معاً) الختلطة (حسية وحركية معاً) الختلطة (عسية وحركية معاً) الخالين إمراضيتين رئيسيتين: الحاوير demyelination، أو انتكس المحاوير axonal degeneration	 • أذية متناظرة في الأعصاب (أو شبه متناظرة)، تبدأ من نهايات الأطراف
polyradiculoneuropathy الأعصاب والجنور	● أذية الأعصاب والجنور المتمددة
اعتلال أعصاب مستقلة autonomic neuropathy.	♦ الجهاز العصبي المستقل
ا) نماذج اعتلالات الأعصاب الختلفة.	الجنول (٢

مقوية (نقص التوتر) hypotonia العضل اللؤوف، وقد يحدث التقفع contracture بالإزمان. كما قد تظهر تقلصات حزمية (ارتجاف حزمي) fasciculations.

۳ أو أعراض عضئية أخرى كمعص العضل muscle أو أعراض عضئية أخرى كمعص العضال cramps

٣- اضطرابات حسية مختلفة، تحدث تلقائياً. كالخدر numbness (ببطلان الحس)، والنخز tingling (لفرط استثارة الألياف الناقلة للألم) والألم الكليل أو الواخز أو الحارق، أو بالتجميد freezing. كما قد يشعر العليل بألم مفرط مشار باللمس، أو يشعر شعوراً كاذباً "بوقوع القدمين على حصى" في أثناء المشي؛ على سبيل المثال (الجدول ٤). ويشعر بهذه الإدراكات الحسية الخاطئة sensory misperceptions في بقع تشريحية محددة، كما سيرد لاحقاً.

ثمة اضطراب حسي خاص، هو الرنح حسي المنشأ (فقد

الانتظام الحسي) sensory ataxia، وعدم تناسق الحركة motor incoordination، يشاهد هذا بأذية ألياف الحس العميق الواردة من العضل والفاصل.

ازوال المنعكسات الوترية الملائمة: نتأذى الألياف الكبيرة لحس الأوتار المضلية في السبيل الوارد afferent limb للقوس الانعكاسية المناسبة. ولا يُشعر بهذا النموذج من الحس العميق.

ه- تغيرات عصبية مستقلة autonomic changes: تؤثر في الوظائف اللا إرادية، وتتظاهر باضطرابات الضغط الشرياني والنبض (عدم ثبات وتقلب)، ونقص التعرق، والإمساك، واضطرابات جنسية ويولية كسلس البول أو احتباسه.

النماذج السرورية: ولها نماذج سريرية مختلفة، تسمى بحسب مقر الأذية:

• اعتلال الجنور :radiculopathy وهي أدواء الأعصاب

ما يشعر به العليل	الإحساس: تلقائي أو مثار (باللمس أو بالألم أو بالحرارة)	نموذج الأضطراب الحسي
لا يعنها مؤلة.	تلقائي أو مثار بأي منبه.	شواش الحس paraesthesia.
تُدرك جميعها الماً.	تلقائي أو مثار بأي منبّه.	فرط الحس hyperaesthesia بنمطيه:
تدرك كل نماذج التنبيهات ألماً.	تلقائي أو مثارباي منبه غير مؤلم عادة.	allodynia التماس - الم
زيادة التحسس sensitivity للألم.	منيّه مؤلم.	- فرط التألمhyperalgesia
ارتفاع عتبة الشعور بالأثم، ولكن ما يشعر بالتنبه المتكرر خاصة؛ فإنه يُشعر به كألم مبرح.	منبّه مؤثم.	فرط الوجع (فرط حس التألم) hyperpathia
تحسس منقوص ثلأثم	منبّه مؤلم.	نقص حس الأثم hypoalgesia
تحسس منقوص ثكل أنماط الإحساسات.	كل أنواع الإثارة.	hypoaesthesia نقص الحس (hypesthesia)
320213	لجدول (٤) تماذج الأضطرابات الحسي	

الشوكية spinal nerves ، أو جنورها (الظهرية أو البطنية dorsal and ventral roots) التي تتشكل منها تلك الأزواج. ويعرف اعتلال الجنور radiculitis "ايضاً.

 اعتلال الضفائر plexopathy: ويطلق على أذيات مجموعة الأعصاب الكثيرة التفرعات، التي تنشأ من الأعصاب الشوكية: لتتألف منها الأعماب المعطية المختلفة. وقد تكون الأذية في جزء منها أو تشملها كاملة.

● اعتلال العصب الأحادي mononeuropathy: ويطلق على أذية عصب واحد فقط.

• اعتلال العصب الأحادي المتعدد =) mononeuritis multiplex وهو مصطلح متناقض ظاهرياً، يطلق على أذيات عدة أعصاب محيطية متضرقة (أي غير متباورة) في الأطراف؛ على نحو غير متناظر. وتصاب هذه الأعصاب المتفرقة تباعاً غالباً.

 اعتلال الأعصاب المتعدد polyneuropathy: وهو اعتلال متناظر يشمل الأعصاب المحيطية على نحو متناظر؛ بدءاً من نهايات الأطراف غالباً، وفي الطرفين السفليين خاصة.

١- اعتلالات الجنور:

قد يصاب جذر واحد أو أكثر، إما بشكل علة منفصلة isolated؛ وإما في سياق بعض أدواء الحبل الشوكي. ففي

الشباب والكهول، يكون انفتاق القرص بين فقرتين هو أكثر أسباب اعتلال الجنور مصادفة. في حين تنجم في المرضى - الأكثر تقدماً في العمر - عن تغيرات تنكسية في الأقراص والمظام والمفاصل: إذ تؤدي هذه التغيرات إلى ضخامة معاوضة في بعض النسج (كضخامة المفاصل الوجهية joints أوالرياط الأصغر (ligamentum flavum). كما يضني نقص ارتفاع الأقراص التنكسي المنشأ إلى تضيق الثقوب بين الفقار، فتضفط الأعصاب الشوكية. ويطلق على هذا النموذج من تأذي الأعصاب مصطلح "الاعتلال الضغطي" والسغلية وفي الناحيتين الوسطى والسغلية من العمود السغلية وفي الناحيتين الوسطى والسغلية من العمود الرقبي أيضاً. وقد تصاب عقد الجنور الخلفية بداء المنطقة الزمن أو بارتشاحها بخلايا ورمية.

أما أذيات الجنور الظهرية الضغطية: فهي نادرة المسادفة مقارنة بأذيات جنور الناحيتين القطنية والرقبية، وذلك لقلة حركة تلك الناحية، ويستدل على أذية الجنور: إذا شملت الأعراض قطاعاً جلبياً dermatome (على شكل شريط في الأطراف أو زنار في الجنع)، أو سببت ضعفاً عضلياً في توزع قطاع عضلى myotome: أو أدت إلى ضعف المنعكسات الوترية

أو بطلانها: أو متى رافق ألم في العنق أو أسفل الظهر أعراضاً في القطع القاصية من الطرف.

الألم هو أكثر مظاهر اعتلال الجنور مصادفة. وينتشر في تورع القطاع الجلدي للجذر المؤوف غالباً أو في القطاع العضلى أحياناً أو فيهما معاً أو في القطاع الهيكلي نادراً. ويرداد الألم بالشد على الجنر المؤوف (كرفع الساق المصودة أو الثني الجانبي للفقار) أو بضغطه (بضرط بسما الظهر أو بثني الرأس نحو الصدر). كما قد تزداد الأعراض سوءاً بالوسائط التي تزيد ضغط السائل الدماغي الشوكي آنياً، كالسعال والعطاس والكيس للتغوط. وقد يرافق الألمَ الجذري ألمُ أخر كليل عميق وثابت (في توزع قطاع عضلي أو هيكلي sclerotome أو فيهما معاً). ولا يصادف بطالان الحس في اعتلال الجدور غالباً لتراكب القطاعات الجلدية المتجاورة بعضها فوق بعض، ولكن قد يصادف خلل حسى في بقعة قاصية من القطاع الجلدي أحياناً. أما العلامات الأخرى التي قد تظهر؛ فتشمل الضعف العضلي من نموذج أذية العصبون المحرك السفلى، وضعف المتعكسات الوترية أو زوالها (= منعكسات الشد stretch reflexes) للجنر المؤوف. في الجدول (٥) القطاعات الجلدية ذات الشأن السريري:

في الجدول (٦) آكثر القطَّاعات الجدرية العضلية أهمية من الناحية التشخيصية:

يطلق مصطلح "نفضة" jerk على المنعكسات الوترية أيضاً. في الجدول (٧) المبعكسات الوترية ذات الشأن السريري، والجنور المسؤولة عن سلامتها.

في الجدول (٨) ملخص الأضطرابات العصبية المشاهدة في أذيات الجذور المختلفة:

?- اعتلالات الضفائر plexopathies:

يطلق مصطلح "الضفيرة" على الشبكة المتشعبة والمتصالبة من الأعصاب الشوكية spinal nerves. وتنشأ من الجنور الأمامية والخلفية؛ فتشكل الجنوع trunks والأقسام divisions والحبال cords. وتنشأ منها الأعصاب المعطية peripheral nerves ، التي توجد فيها الياف محركة من عدة جنور شوكية، مع الياف حسية.

تؤدي أذية الضميرة إلى مظاهر سريرية تشبه الظاهر في اعتلال الجدور. فتتجلى بألم ينتشر إلى الطرف. وقد يزداد الألم بالوسائط التي تمطط stretches الضفيرة؛ ولكن دون أن يتأثر بالسعال والعطاس، على نحو مغاير لما يشاهد في أذية الجدور. كما يكون نقص الحس والضعف أشد في اعتلال الضفيرة منه بإصابة الجدور، ويشمل توزع عصب محيطى

واحد أو أكثر؛ ودون أن يقتصر على توزع جنر أو جنرين فقط. ثمة ضفيرتان عصبيتان لهما شأن كبير في الطب السريري، هما الضفيرة العضدية brachial plexus، والضفيرة القطنية العجزية lumbosacral plexus. تتأذى الضفائر بالرضوض المفتوحة أو المغلقة، وفي المتلازمات الضغطية بالرضوض esyndromes entrapment، والمناعية والارتشاحية والأسرية وبالتشعيع radiation وسواها (الجدول ٢).

أ- الصفيرة العصدية؛ ولها نماذج مختلفة:

(۱) - قلع الجنور العصبية رضي المنشأ traumatic avulsion: of nerve roots وقه تموذجان شلل ارب - دُشن، وشلل كلومبكه.

● شلل إرب – دُشن Erb-Duchenne: ويتمزق فيه الجذران الرقبيان العلويان (ره و را). يشاهد هذا في الرضوض التي تسبب فرط تبعيد الرأس عن الكتف، شأن ما قد يصادف في أثناء الولادة عند شد الطرف العلوي للوليد نحو الأسفل مع ابتعاد الرأس عن الكتف. وتؤدي هذه الأذية إلى شلل كل من العضلات: الدالية، وفوق الشوكية، وتحت الشوكية، وذات الرأسين، والعضدية الكمبرية. فيتدلى الطرف العلوي، ويستدير نحو الداخل، وينكب الساعد على المرفق، ويزول المنعكسان: ذات الرأسين والعضدي التعارف، وينكب الساعد على المرفق، ويزول المنعكسان: ذات الرأسين والعضدي على المرفق، ويزول المنعكسان؛ ذات الرأسين والعضدي على بقعة صغيرة فوق العضلة الدائية.

● شلل كلومبكه Klumpke؛ وهو أقل مصادفة من شلل الجزء العلوي للضفيرة، وفيه يتمزق الجذران؛ الرقبي ٨ والظهري ١، ويصادف في الأذيات التي ينجذب فيها الكتف بشدة نحو الأعلى، شأن ما قد يحدث في أثناء الولادة أيضاً، أو بالإمساك بشيء ما في أثناء الوقوع من شاهق، وتؤدي هذه الأذية إلى ضعف شديد في العضل الصغير لليد، وفي الباسطات والمثنيات الطويلة للأصابع في الساعد، وقد يُميحب هذا بمتلازمة هُرنر Horner syndrome ايضاً، ولا يتأثر عضل المضد ولا الكتف، ويبطل الحس في الجانب الوحشي لليد والساعد.

علاج رضوض الضفيرة العضدية عرضي، والإندار فيها سيئ.

(٣) - ضمور المضل المؤلم الحاد (= اعتلال الضفيرة المضلية مجهول السبب) (diopathic brachial plexopathy =) acute neuralgic amyotrophy). السبب) البدء حاد بألم شديد في الكتف، وتشاهد - بعد ذلك بعدة أيام - دلائل لأذية الجنرين الرقبين ٥ و ٣: فيضعف العضل الموافق، ويضمر، وتزول المنعكسات الوترية الملائمة، ويضطرب الحس في القطاع الحسى للجنرين المؤوفين، وتكون الأذية في جانب

الباحة المصبة	القطاعات الجلبية	
	الرائية	
البقعة القذائية من أعلى العنق حتى قمة الرأس.	ر۲ (ر = رقبي)	
العنق والجزء العلوي من الكتّفين.	ر۳ و رځ	
	الطرف الملوي	
الجانب الخارجي للكتف والعضد.	ره	
جانب الساعد إلى الإبهام.	ზ	
شريط ضيق يمتد من الناحية الجانبية للساعد إلى الإصبع الوسطى.	V	
الجانب الإنسي من الساعد والخنصر والبنصر.	ر۸	
الجانب الإنسي من العضد إلى الإبط.	ظ ۱ (ظ = ظهري)	
	الجذع (الصنر والبطن)	
القطاعان متجاوران (مما يجعل مستوى اضطراب الحس جلياً بأذية الحبل الشوكي بين هاتين القطمتين).	رة / ظ ٢	
الورب الذي يمر بحلمة الثدي (في الذكور على الأقل).	خل ہ	
الورب على مستوى الحافة الضلعية.	ظه ۸	
مستوى السرة.	خك ۱۰	
الارتضاق الماني symphysis pubis.	ظ ۱۷ .	
	الطرف السفلي	
المُفبن والخصية والناحية الأمامية من الصفن.	ق۱ (ق = قطني)	
واجهة الفخذ.	ق۲ ، ق۳	
الجانب الإنسي من الريلة.	ق ؛	
الجانب الوحشي من الساق وظهر القدم.	ق ≎	
أخمص القدم وخنصرها، والجزء السفلي من الساق.	ع۱ (ع=عجزي)	
	المجان	
حلقات متراكزة.	٥ ٤- ٣ و	
ملاحظات: • ثمة بعض النفاوت - من شخص إلى آخر - في توزع القطاعات الجلدية المُختَلفة، وكذلك الأمر بين الراجع المُختَلفة • هناك تراكب كبير بين القطاعات المُتجاورة.		
بدول (ه) بعض القطاعات الجلدية ذات الشأن السريري.	,JI	

المضل المصب من الجثور	القطاعات المضلية myotome (الجذور المحركة)
	الرقبة
الحجاب الحاجز.	ر ٤ (ر = رقبي)
	الطرف الملوي
عضل الكتف ومثنيتا المرفق.	ره. رۍ
ذات الرؤوس الثلاثة وباسطات الرسغ والأصابع.	ر∨
مثنيات الرسغ والأصابع.	ر∨. ر۸
عضل اثيد	ر٨، ظ١٠ (ظ = ظهري)
	الجذع
الظهرية العريضة latissimus dorsi.	A) Y) · T)
عضل بين الأضارع والقطني وعضل البطن.	ظ١٠ إلى ق٣ (ق=قطني)
القطنية الكبيرة psoas.	ق١، ق٢
	الطرف السقلي
مربعة الرؤوس الفخنية ومقربات الفخذ.	ق٣- ق
glutei الأليويات	ق؛ ق٥
المابضيات.hamstrings	ق؛ إلى ع (ع=عجزي)
العضل الحرك لفصل عنق القدم	قه، ۱۶
عضل القدم.	75:15
	المسرتان
المثانة والمصرة الشرجية.	ع ٢ إلى ع ٤
عصب من أكثر من جنر. فلا يكون الضمف شديداً بتأذي جنر واحد.	لاحظ أن العضلات الختلفة تن
أكثر القطاعات الجنرية المضلية أهمية من الناحية التشخيصية.	الجنول (١)

واحد غالباً. وفي بعض المرضى تكون الإصابة بتوزع أعصاب بعينها؛ ولاسيما العصب الإبطي axillary أو فوق الشوكي suprascapular

لا يعرف سبب لهذه الحالة غالباً. وقد تحدث تلو أذية بسيطة، أو التلقيح أو خمج جهازي بسيط. كما قد تصادف

بوصفها حالات أسرية معاودة أحياناً؛ لوجود علة جيئية في الموقع 17q25 في معظم ثلك الحالات.

العلاج عرضي. ويتحسن العليل تلقائياً خلال أسابيع أو أشهر. وقد يشفى شفاءً كاملاً.

=) cervical rib syndrome متلازمة الضلع الرقبية

العصب الميطي	الجنر (ومركز الانعكاس في الحبل الشوكي)	المعينات الوترية (العميقة) (Deep) Tendon reflexes
العصب العضلي الجلدي musculocutaneous (من الحبل الجانبي للضفيرة العضدية).	ر٥ ، ر٦ (ر = رقبي).	ذات الراسين biceps
الكعبري radial (من الحبل الإنسي للضفيرة العصدية).	. ۳۶ ، وي د	العضدية الكعبرية brachioradialis (نفضة وتر المستلقية) supmator jerk
الكعبري (من الحبل الإنسي للضفيرة العضدية).	.٧٠	ذات الرؤوس الثلاثة triceps
القسم الخلفي للمصب الفخذي.	ق٣، ق٤ (ق = قطني).	الثني للركبة (الداغمىي)
العصب الظنبوبي tibial.	ع۱،ع۲ (ع=عجزي).	منعكس الكاحل (الدابري) ankle

ملاحظات:

- تمرف المنعكسات الوترية في الكتابات الإنكليزية بمنعكسات "التمدد أو التمطيط أو الشدر "stretch". كما يطلق عليها مصطلح "نفضة الوتر" tendon jerk". كما يطلق عليها مصطلح
- قد يصاب الجدران الرفييان ره و را خاصة، في داء الفقار التنكسي الرقبي cervical spondylosis، ما يؤدي إلى زوال منعكس ذات الراسين والعضدية الكعبرية. وقد يشتد منعكس ذات الرؤوس الثلاثة أيضاً.

لجدول (٧) المنعكسات الوترية ومستواها التشريحي.

ع۱	ق•	ŧā	A)	۷)	υ	ره	ره
ثني القدم نحو الأخمص (يطلب منه الوقوف على صدر القدم).	بسط إبهام القدم.	مريمة الرؤوس.	باسطات الأصابع مع مبعدات السيابة والخنصر.	ذات الرؤوس الثلاثة، باسطات الأصابع.	ذات الراسين.	الدالية > ذات الرأسين.	الخيمف المخبلي
الخنصر والجانب الوحشي للقدم.	ابهام القدم والجانب الأنسي للقدم.	الجانب الإنسي للظنبوب.	الخنصر.	الإصبع الوسطى.	الإبهام.	الجانب الوحشي للمضيد.	نقص الحس
الدابري	-	الركبة.	_	ذات الرؤوس الثلاثة.	ذات الرأسين.	_	غياب المنعكس
	الجدول (٨) ملخص للاضطرابات المصبية في أنيات الجنور						

متلازمة مخرج الصدر thoracic outlet syndrome): وفيها يتأذى الجذران: الرقبي (٨) والظهري (١). أو قد تكون الأذية للجذع السفلي للضفيرة: بضغط من ضلع رقبية، أو من

شريط ليفي من الناتئ المستعرض transverse process للفقرة الرقبية (٧).

تتظاهر هذه المتلازمة الضغطية compressive بضعف

الضفيرة المضدية	الضفيرة القطنية المجزية	
الرض.	رض جراحي وكسور الحوض.	
ارتشاح ورمي (الرئة والثدي واللمفوما).	ارتشاح ورمي (اللمضوما والمبيض والرحم).	
التشميع،	التشميع.	
متلازمة مخرج الصدر.	النزف خلف الصفاق.	
أسري، معاود (صفة صبغية جسدية سائدة).	خراجة العضلة القطنية.	
Parsonage- غامضة السبب (متلازمة بارسوناج- تورنر -Turner الضمور العضدي الحاد	ضيمور العضل سكري المنشأ diabetic amyotrophy.	
.(amyotrophy	غامض السبب.	
الجدول (٩) أنيات ضفائر الأعصاب.		

العضل الصغير لليد خاصة وضموره بدءاً بعضل ألية البد thenar غالباً. ويرافق ذلك ألم وخدر في توزع العصب الزندي في اليد، يمتد إلى الجانب الإنسي للساعد، وقد ينتشر الضعف فيما بعد - ليشمل عضل الساعد، وقد يضغط أيضاً الشريان تحت الترقوة. ويمكن تحري ذلك سريرياً باختبار أدسون :Adson وهو ضعف النبض في الشريان الكعبري إذا أدسون :العليل الجالس - أن يدير رأسه نحو الجانب ما طلب - من العليل الجالس - أن يدير رأسه نحو الجانب المؤوف، ثم يأخذ شهيقاً عميقاً. وتجدر الإشارة إلى أن النبض قد يضعف في بعض الأصحاء أيضاً. بيد أن سماع نفخة في الحفرة فوق الترقوة عيالشريان تحت الترقوة أيضاً بالضلع يشير إلى وجود تأذ في الشريان تحت الترقوة أيضاً بالضلع يشير إلى وجود تأذ في الشريان تحت الترقوة أيضاً بالضلع

قد يكشف التصوير الشعاعي ضلعاً رقبية: أو ناتئاً مستعرضاً كبيراً للفقرة الرقبية السابعة، ولا تظهر الحزمة الليفية (التي قد تكون السببة) في هذا التصوير. ويكشف تخطيط العضل الكهربائي زوال التعصيب في التوزع العضلي للجذر الظهري الأول، مع نقص الكمون الحسي potential الوارد من الخنصر أو غيابه.

المعالجة جراحية؛ باستئصال الضلع أو بقطع الحزمة الليفية.

أسباب أخرى لاعتلال الضفيرة العضدية: قد تتأذى الضميرة العضدية من ارتشاح بسرطان (نقائل أو ورم قمة الرئة) أو بعد التشعيع بسنوات. وتشاهد كذلك في الرضوض

المختلفة: بما فيها الجراحية، كما في بضع القص على الخط الناصف median sternotomy. وللفحوص الكهريالية شأن كبير في تعيين مكان الأذية وشدتها، ويشير غياب هذه التغيرات الموضوعية إلى اضطراب غير عضوي المنشأ لشكاية المليل.

- (ب)- اعتلال الضغيرة القطنية العجزية plexopathy:

 (ب)- اعتلال الضغيرة القطنية العجزية مسا الضغيرة القطنية والضغيرة العجزية، من الجذور: ق٢، وق٣، و ق٤، وق٥، وع٢، وع٢، وع٣. لاعتلال الضغيرة القطنية العجزية نادر المصادفة أسباب، أهمها:
- ●اعتلال مجهول السبب، يشبه نظيره المشاهد في اعتلال الضغيرة المضدية مجهول السبب. وعلاجه عرضي.
- قد يُضغط الجدّع القطني العجزي السادة الولادة؛ (ق؛ وقه) برأس الجنين على حافة الحوض في أثناء الولادة؛ مما يؤدي إلى هبوط القدم foot drop. ويصادف هذا في النسوة قصيرات القامة. ويشفى معظمهن تلقائياً بمدة ستة أشهر.
- قد يحدث نزف تلقائي حاد (في الناعور أو بالعلاج بمضاد التخثر) نادراً، فتنضغط الجذور الشوكية (ق٢ وق٣ وق٤) التي يتشكل منها العصب الفخذي، ضمن حجيرة (حيّز) العضلة القطنية (البسواس)psoas compartment خلف الصفاق. يكشف النزف بالتصوير بالرئين المنطيسي. وقد تتطلب الحالة التدخل الجراحي لتخفيف الضغط.

۳- اعتلالات الأعصباب المعيطية neuropathies

يطلق هذا المصطلح على اضطراب وظيفة عصب محيطي واحد، أو أكثر. ولها عدة نماذج سريرية، تختلف فيما بينها بالتوزع التشريحي للأعصاب المؤوفة ونمط اعتلال الألياف العصبية فيها، من حسية (الياف كبيرة أو صغيرة) أو ألياف حركية أو ألياف عصبية استقلالية، أو تكون شاملة كل الألياف. وتقسم إلى:

- اعتلال العصب الأحادي mononeuropathy، وقد يشمل اعتلال الأزواج القحفية cranial mononeuropathies أيضاً.
- اعتلال عدة أعصاب multiple neuropathies (المتجاورة تشريحياً) بالرضوض غالباً.
- اعتلال العصب الأحادي المتعدد mononeuropathy multiplex (المتفرقة تشريحياً).
- اعتلال الأعصاب المتعدد polyneuropathy، وقد يشمل اعتلال الأزواج القحفية.

أ- اعتلال العصب الأحادي:

تتأذى الأعصاب المحيطية قرادي بالرضوض المختلفة غالباً، شأنها شأن اعتلال الجنور أيضاً. وقد يكون الرض غالباً، شأنها شأن اعتلال الجنور أيضاً. وقد يكون الرض حاداً (في الجروح القاطعة، أو بالهرس، أو بتلقي ضرية واحدة شديدة)، أو مزمناً لضغط مزمن أو متكرر على بقعة يمر عندها العصب سطحياً فوق عظم، كما في مرور العصب الزندي خلف بكرة المرفق؛ أو العصب الشظوي عبر رأس العظم الشظوي)، ولا يصعب تشخيص هذه الحالات سريرياً لوجود مظاهر حسية (شواش الحس فضمور العضل) أو بطلانه)، مع مظاهر حركية (الضعف وضمور العضل) أو من دونها، في توزع العصب المؤوف وحده. كما يبطل المنعكس الوتري الملائم، ويزول التعرق في البقعة الجلية فاقدة الحس، وتضطرب الوظيفة الوعانية المحركة المصب المعسب المؤوف. وتجدر الإشارة إلى ما يلى:

- يؤهب كثير من الأدواء الجهازية لاعتلال أحادي العصب. وقد تسبب اعتلال الأعصاب المتعدد أيضاً، كداء السكري والكحولية؛ إذ إن هذه الأدواء تنقص عتبة التأذي في جميع الأعصاب المحيطية.
- يحدث فرط استثارة في العصب المؤوف غالباً، فتظهر علامة تينل Tinel's sign بقرع العصب بلطف في مكان تأذيه: مما يثير الشعور بتيار كهربائي يسري في التوزع الجلدي على الجانب القاصى من العصب المؤوف.

- تشير مصادفة أكثر من نوبة واحدة one episode من الاعتلال الانضفاطي لدى عليل ما، أو وجود سيرة أسرية صريحة لهذا النموذج من اعتلالات الأعصاب: إلى احتمال إصابته بما يعرفب: "اعتلال الأعصاب الوراثي المؤهب للشلول الانتضاف المساب الوراثي المؤهب للشلول الانتضاف المساب الوراثي المؤهب الشلول الانتضاف المساب الوراثي المؤهب الشلول الانتضاف المساب الوراثي المؤهب الشلول الانتضاف المسابقة pressure palsies .

تتضرر الأعصاب المحيطية بالمرضوض، وفي المتلازمات الضغطية entrapment syndromes والمتلازمات الحجيرية compartmental syndromes

(۱)-رضوض الأعصاب nerve trauma: تختلف العناصر النسيجية للعصب المحيطي في سهولة التأذي - كما هو مبين في الجدول (۱۰)-بصرف النظر عن ألية الرض المسبب: من ضغط pressure وهرس crush أو تمطيط stretch أو قطع .severance

يصادف ما يدعى "التعطل الوظيفي" neuropraxia في أقل درجات التأذي شدة؛ يتوقف النقل الكهربائي للدفعات العصبية nerve impulses عبر البقعة المؤوفة، مع بقاء البنية النسيجية للعصب سليمة غالباً. ولكن قد تتأذى الأغماد المالينية للألياف المصبية. يكون هذا الاضطراب مؤقتاً: والشفاء منه كاملاً. أما في الرضوض الأكثر شدة؛ فتتأذى المحاوير وأغمادها المالينية، مع جزء من النسيج الضام الذي يُدعُم العصب، ويحمل فيه أوهية الدم أو من دونه، وتتنكس الألياف المصبية التي تقع على الجانب القاصي من بقعة الرض (وهنا هو التنكس الووليري Wallerian degeneration)، ولكن مع بقاء نسيجها الضام المحيط بها سنيماً في القطع الدانية. وقد تنمو الألياف العصبية من الجانب الداني للرض، لتعود إلى مجاريها السوية في القطعة القاصية. تعرف الدرجات متوسطة الشدة من رضوض الأعصاب ب"تهتك المحوار" axonotmesis. أما في الرضوض البليغة: فيُقطع المصب قطمتين، تنضميل إحداهما عن الأخرى. ويحدث التنكس الووليري في القطعة القاصية، ويتجدد المصب nerve regeneration من القطعة الدانية. لكن فرص وصول الألياف المتجددة إلى مجراها السابق تبقى ضميضة جِداً ما لم يُخُطُ العصب جراحياً. يطلق على هذا النموذج من الأذية، "تهتك العصب" neurotmesis. في الجدول (١١) مقارنة سريرية بين النماذج الختلفة لرضوض الأعصاب الحبطية.

وتجدر الإشارة إلى أن التنكس يبدأ في الأذيات التي تتلف المحاوير، في الجانب القاصي للأذية، في ٣-٥ أيام. ويتوقف

درجة الغطي	الميالين	المحاوير	يج الضام للعصب:		النسيج الضام
		axons	غمد الألياف endoneurium	غلاف الحزم perineurium	غلاف العصب epineurium
neuropraxia = تعطل وظيفي	-/+	-	_		-
axonotmesis يتهتك محواري II	+	+			-
111	+	+	+	-	-
ιv	+	+	+	+	-
neurotmesis ۽ ٽهٽڪ العصب V	+	+	+	+	+

الجنول (١٠) تصنيف رضوض الأعصاب الحيطية (١)

Sunderland System بحسب تصنيف سندرلاند المارية

. + تحدث اذية ١٠ - - لا تحدث أذية

النقل بعد هذه المدة. ومن ثم تبدأ المحاوير بالتجدد من البجانب الداني للعصب المقطوع، وقد يحدث هذا بعد ٢٤ ساعة من الرض، أو أنه قد يتأخر عدة أسابيع؛ بحسب شدة الأذية. ولكن يحتاج الأمر إلى الجراحة لإصلاح القطع وتحسين فرص استعادة وظيفة العصب القطوع، ويعتمد هذا على عدة أمور؛

• طبيعة الرض: يؤدي القطع التشريحي الكامل للعصب إلى تنكس القطعة القاصية distal من العصب. كما يتمزق نسيجه الضام المُنعُم، تنبت المحاوير من الجانب الدائي للعصب مؤذنة ببدء التجدد فيه: ولكنها تفشل في الوصول إلى الجانب القاصي غالباً: مما يضعف احتمال الشفاء، ويكون الإنذار أفضل في الرضوض التي تهرس المصب، وتترك النسيج الضام سليماً، فتتمكّن المحاوير المصبية التجددة من النمو في مجاريها السابقة.

- وجود خمج في مكان الأذية، يحول دون التجدد.
- مكان الرض: فالأذية في القطع القاصية من الجسم أفضل مما في القطع الدانية، لطول المسافة التي تحتاج إليها المحاوير المتجددة للوصول إلى أهدافها.
- المصب ذاته: فلبعض الأعصاب قابلية للشعافي أكثر
 من سواها.
- المدة الزمنية بين حدوث الأذية والجراحة: فكلما طال
 الزمن على الأدية: كانت فرص التحسن بالجراحة أقل. وقد
 لا تفيد الجراحة بعد مضي أكثر من أشهر قليلة على
 الإصابة.

التقريب الجيد لطرفي العصب المنفصلين أحدهما عن
 لأخى

● خبرة الجرّاح، وأمور تقنية أخرى.

وعلى نحو عام، يكون التعافي بطيئا: لبطء نمو المحاوير العصبية، الذي لا يتجاوز مليمترات قليلة في اليوم الواحد؛ في أفضل الظروف.

هناك عدة حالات سريرية تتأذى فيها الأعصاب برض مناث:

- قد يتأذى العصب الكعبري في كسور العضد؛ لأنه يمر على مقرية من جَدُل shaft عظم العضد. كما قد يتأذى في العضد أيضاً بـ "شلل شهر العسل" honeymoon palsy، وقد ينضغط في الإبط في "شلل ليلة السبت" Saturday night في المخمورين، ويرضوض المرفق؛ إضافة إلى إصابة انتقائية في الانسمام بالرصاص، وفي خلع الكتف.

تؤدي الأذيات بين الإبط والمرفق إلى ضعف بسط الرسغ (ومنها هبوط الرسغ wrist drop) ونقص الحس في ظهر اليد لا في الأنامل. ثم ينقسم المصب في المرفق إلى غصنين؛ سطحي (جلدي) وعميق (عضلي)، يتأذى الغصن السطحي بالرضوض أو بضغط العصب مياشرة في الناحية القصية من عظم الكعبرة (القيد بالصفد، على سبيل المثال)؛ فيؤدي إلى شواش الحس paraesthesia (شعور تلقائي شاذ) أو إلى ألم التماس (عسر اللمس) aysaesthesia (وهو شعور كريه يثار باللمس) في ظهر اليد؛ أو إليهما معاً. أما الغصن العميق؛ فيُضغط في مروره عبر العضلة الاستلقائية supinator

muscle، فيضعف بسط الأصابع مع سلامة العضلة العضدية الكعبرية brachioradialis والباسطات الأخرى في الجانب الكعبري للرسغ.

- قد يتأذى العصب الشظوي (fibular = peroneal) عند رأس الشظية برض مباشر أو بضغطه أو بتمطيطه بالقرفصة أو بتصالب الرجلين جلوساً. كما يتأذى بالاستلقاء المديد في الفراش مع دوران الطرف نحو الوحشي؛ شأن ما يشاهد في الفائح وفي كسر عنق الفخذ.

تؤدي أذية العصب إلى الخدر هي ظهر القدم، وضعف حركة

الثني الظهري للقدم ولأصابعها (فترتخي القدم foot drop)، ويضعف قلبها نحو الوحشي eversion، مع سلامة قلبها نحو الإنسى inversion.

- قد يصاب العصب الجلدي الوحشي للفخد في المغبن بضغط خارجي بمشدات الوسط، وفي الحمل وريادة الورن والسكري. تتظاهر الأذية بنقص الحس وخلل الملامسة في الجانب الوحشي للفخذ: من دون إصابة محركة. قد تتحسن الأعراض تلقائياً بتجنب التمنطق بالمشدات، وبحقن مخدر

مع ستيروئيدات موضعياً؛ إذا كان الألم يعوق المصاب.

	تهتك العصب neurotmesis	تهتك المحوار axonotmesis	التمطل الوظيفي neuropraxia
التغير المرضي:			
التواصلية التشريحية	تفقد.	موجودة.	موجودة.
نموذج الإصابة 	لكل الألياف المُكونة للعصب.	الألياف العصبية.	انتقاثي للميالين.
الطاهر السريرية:			
شلل العضبل	کل ي،	کلي.	کلي.
طبمور العطبل	مطرد السير.	مطرد السير.	طفيف إن حدث.
بطلان الحس	کئي.	كلي.	طفيف إن حدث.
اضطراب استقلالي	کلي.	کلي.	لا يحدث.
المطاهر الكهربائية (1):			
الرجفان اللييفي ^(٢)	موجود.	موجود.	موجود أحياناً.
كمونات الوحدات المحركة ^(٣)	غائبة.	غائبة.	غائبة.
النقل في القطعة القاصية	مفقود.	مفقود.	مضقود.
للمصبب			
التعافي:			
التصليح الجراحي	ضروري.	لا حاجة إليه.	لا حاجة إلبه.
سرغة التعافي	١-٢ ملم/يوم بعد التصليح.	۱–۲ ملم/يوم.	سريع: أيام إلى أسابيع
ترتيب استعادة الوظيفة	منتظم: من التوزع	منتظم: من التوزع	عشوائي.
	الداني وباتجاه نهاية	الداني وباتجاه نهاية	
	الطرف.	الطرف.	
ثوعية التحسن	تحسن منقوص دائماً.	شفاء تام.	شفاء تام.

⁽١) في تخطيط العضل والأعصاب.

الجدول (١١) مقارنة بين النماذج السريرية الثالثة لأنيات الأعصاب الحيطية بحسب تصنيف سِدون Seddon.

Fibrillation (Y)

Motor unit action potential (+)

- قد يتأذى العصب الوركي في الألية buttock بالحقن العضلي في غير موضعه السليم كما قد يتأذى العصب في السكري والانسمام بالإسرب، وبالأورام، وفي الخلع الخلفي لرأس عظم الفخذ.

تنظاهر أذية العصب بضعف العضل الخلقي للفخذ (المضل المأبضي hamstring muscles)، وكل عضل الساق والقدم، مع بطلان الحس في باطن القدم وظهرها، وغياب المنعكس الدابري (لشلل غصني العصب الوركي: العصبين المأبضيين الإنسي والوحشي).

- أذيات أعصاب أخرى، رضية المنشأ:
- قد يتأذى العصب الإبطي axillary nerve بالرض الباشر على الناحية الوحشية الأمامية للعضلة الدائية وفي خلع الكتف: مما يؤدي إلى شفل الدائية وإلى بطالان الحس في بقعة صغيرة في الجانب الوحشى العلوي للعضد.
- قد يتأذى العصب الصدري الطويل long thoracic nerve بحمل ثقل على الكتف (كيس من الإسمنت أو جرة ماء) أو بخمل شقل عليه تتدلى بحزام من الكتف.
 - أغمنان صغيرة الأعمناب في القدم أو اليد.
- (٢)- المتلازمات الضفطية entrapment syndromes وتطلق على الأذية البؤرية للمصب؛ لانضغاطه في موقع عبوره في نفق تشريحي ليفي أو ليفي عظمي، يضيق عليه. ولها نماذج كثيرة (الجدول ١٢)، وتتشارك فيما بينها بعدة صفات سريرية:
- يؤدي الضغط الموضعي على عصب ما إلى تفتت الأغماد الميانينية تفتت الأغماد الميانينية تفتت الأغماد الميانينية من العصب في ذلك الموضع، وتتنكس المحاوير إذا طال أمد الضغط، ويبدأ التحسن التلقائي بعد أيام؛ ليكتمل خلال المغط، والمين عالباً، ولكن إذا ما حدث تنكس في المحاوير؛ طالت مرحلة التعافي؛ لبعله نمو المحاوير من الجانب الداني للكان الأذية، وكان الشفاء ناقصاً.
- الألياف العصبية الثخينة في العصب هي أكثر عرضة للثاذي بالضغط من الألياف الدقيقة. وعلى ذلك، تتأثر الوظيفة المحركة والحس العميق (الأوضاع والاهتزاز)، ومنها تعثر الحركة clumsiness. ولكن قد لا يكشف الشحص السريري خللاً ذا شأن في الإحساسات الأخرى كاللمس والحرارة والألم: على الرغم من شكاية العليل الحسية.
- تتظاهر المتلازمات الضغطية بشواش الحس والألم التلقائي أو ألم التماس (عسر اللمس) في الجانب المحيطي للتوزع الجلدي للعصب، ويشتد ليلاً غالباً. وقد يمتد الألم

نحو الجانب المركزي لقر الآفة؛ متجاوزاً بقعة التوزع الحسي للعصب.

- يزيد ضغط مقر الأذية من شدة الألم.
- تخف شدة الألم بحقن hydrocortisone حول العصب. في الجدول (١٢) ملخص لبعض المتلازمات الضغطية للاطلاع عليها من دون تفصيل في كل منها.

ثمة متلازمة ضغطية تستحق ذكراً خاصاً بها لكثرة مصادفتها، وهي متلازمة النفق الرسغي؛ تصاب بها النساء خاصة، وتتظاهر باضطرابات حسية وحركية مبينة هي الجدول (١٢)، ويؤهب لها وجود نفق رسغي ضيق إما ولادياً؛ وإما مكتسباً لثخن الأربطة، أو أذية المفاصل، أو انتباج الفشاء الزليلي synovium، ومن الملاحظ أن بعض الأعمال المنزلية اليدوية تفاقم الأعراض، كحفر الكوسى، وغسل الثياب يدوياً أو عصرها، وقد يؤهب لهذه المتلازمة بعض الحالات أو الأدواء (الجدول ١٣)، وما يزال شأن بعض الأذيات المهنية في الإمراض – كالطباعة على الألة الكاتبة أو الحاسوب – أمراً مثيراً للجدل.

تعالج هذه الحالات بعلاج الحالة السببة؛ متى وجدت. ويُعمد إلى الجراحة في معظم الحالات؛ بعد تأكيد التشخيص بقياس النقل في الأعمناب عبر نفق الرسغ، وقد تفيد المالجة المحافظة في بعضها الأخر؛ متى كانت خفيفة الشدة، وتشمل؛ تناول المسكنات، وحقن الستيروليدات موضعياً ووضع جبيرة ليالاً على الوجه الراحي للرسغ والرسغ بيضعة بسط خفيف، ولكن الجراحة هي أنجع وسيلة.

(٣)-المتاكزمات الحُجيرية compartmental syndromes:
وتطلق على احتشاء قعلمة طويلة من العصب بنقص التروية
(الإقفار) ischaemia، في مكان عبوره لحيز تشريحي لفافي
عظمي fascio-osseous يعرف بالحُجيرة، وفيها تمر عضلات
وحزمة عصبية وعانية neurovascular bundle. فإذا توذم
العضل بنقص التروية أو برض، أو حدث نزف فيه على سبيل
المثل بنتفحت المضلات فيها وارتفع الضغط موضعياً في
الحيز المحصور؛ مما ينقص التروية، ويضغط المصب

من هذه المتلازمات، على سبيل المثال: متلازمة الحجيرة الأمامية للساق anterior compartmental syndrome of the الأمامية للساق lower leg: ودمة العضل الظنبوبي الأمامي (تلو السيرات الطويلة) أو هرس العضل، أو حدوث نزف فيه، تلقائي أو بكسر العظم، أو وضع جبيرة غير ملائمة. ومن مظاهرها:

العلامات السريرية المرافقة	العصب المؤوف ومكان العلة	مقر الألم (العرض الموجه)
		الوأس
مضض بالجس في بقعة خروج العصب من قاعدة الجمجمة، ويزداد بثني الرأس نحو الأسفل والأمام.	انضغاط العصب القذائي الكبير greater occipital nerve في النفق في سفاق العضلة شبه المتحرفة aponeurosis of trapezius muscle العصب القذائي occipital neuralgia أو الم عصب آرئك Arnold's neuralgia أو	ألم في جانب واحد من الرقبة والقذال خلف الأذن، قد ينتشر خلف العين.
		الطرف العلوي
تغيرات حسية في الإصبع: تفاقم الألم بفرط بسط الإصبع في المفصل السنعي السلامي: تغيرات قطر الأوعية.	العصب الإصبعي digital nerve في الحيز بين الرياطين السنميين المستعرضين السطحي والعميق transverse metacarpal ligaments.	إصبع واحدة أو إصبعان
نقص الحس في الوجه الراحي للأصابع المنكة المنطلة المقابلة لإبهام اليد وضمورها؛ إحداث الألم في اليد: بالضغط على الرياط الرسغي أو بقرعه، أو بإحداث احتقان في اليد بوساطة كم جهاز الضغط، أو بضرط ثني الرسغ دقيقة واحدة.	العصب الناصف في الرسغ (متلازمة نفق الرسغ) في النفق الرسغي المستعرض tunnel، بالرياط الرسغي المستعرض transverse carpal ligament	الإبهام و/أو السبابة و/أو الوسطى و/أو 7/1 البنصر؛ كل الكف أحياناً: قد يمتد في الطرف ليصل إلى الجانب الوحشي للكتف أحياناً.
اضطراب الحس والحركة كما في متلازمة نفق الرسغ: علامة المباركة benediction sign لضعف المضلة المثنية للسبابة: الضغط على العصب في الجزء الداني من الوجه البطني للساعد يثير الألم.	العصب الناصف في الساعد (متلازمة العضلة الكابة) pronator syndrome على حافة العضلة السطحية sublimis .muscle	الإبهام والـ 1/2 T أصابع الكعبرية، والكف.
تغير الحس في الإصبعين 1 و 6: ضعف العضل الصغير لليد وضمورها ولاسيما الخنصر؛ تمخلب clawing الإصبعين 4 وه: الضغط على ناحية العظم الحمصي يثير الألم في الإصبعين.	ulnar nerve الزندي في الرسخ ulnar nerve volar بالرباط الرسفي الراحي at wrist carpal ligament والمضلة الراحية palmaris brevis القصيرة	الإصبعان ؛ وه
تغير الحس في الإصبعين ؛ و ه مع الجانب الإنسي للكف وطهر اليد: ضعف العضل الصغير لليد وضموره ولاسيما الخنصر، وتمخلب clawing الإصبعين ؛ و ه ؛ قد يثار الألم بالضغط الخفيف على العصب في المرفق	العصب الزندي في المرفق (شلل العصب الزندي المتأخر tardive) (سال العصب الزندي المتأخر ulnar palsy) بلقيمة العضد الإنسية medial epicondyle of humerus	الإصبعان ٤ و ٥، قد ينتشر حتى عظم الكتف والفقار المجاورة أحياناً
	j	تتمة الجدول ١٢ في الصفحة التالد

العلامات السريرية الرافقة	العصب الأؤوف ومكان الملة	مقر الألم (العرض الموجه)	
ألم فوق اللقيمة epicondyle الوحشية: بسط الإصبع الوسطى يثير الألم. ضعف بسط الرسغ أو تدليه: نقص الحس في توزع العصب	الكعبري radial في أعلى الساعد عند عبور العصب تحت حافة المرتكز الليفي لعضلة باسطة الرسغ الكعبرية الصغيرة extensor carpi radialis brevis عبوره في العضلة المستلقية supinator	طهر اليد وظهر إبهامها والأصابع الثلاثة المجاورة.	
ضمور العضلة هوق الشوكية والعضلة تحت الشوكية. أحياناً يثار الألم بتقريب الطرف العلوي (المنبسط في الرفق) عبر الخط الناصف.	العصب فوق عظم الكتف suprascapular n عند مروره تحت الرياط الكتفي المستعرض superior transverse scapular ligament	الناحيتان الجانبية والخلفية للكتف، قد يمتد فوق الباسطات في الساعد،	
يؤدي دوران الرأس وثنيه إلى تفاقم الألم : ينتشر الألم بالضغط على العضلة الأخمعية: تجنح الكتف winging of scapula	الكتفي الظهري dorsal scapular عند اختراقه للعضلة الأخمعية الوسطى scalenus medius	الحافة الأنسية تعظم الكتف والجانب الوحشي للعضد والساعد	
		الطرف السفلي	
نقص الحس في السلاميات القاصية distal phalanges؛ مضض بالضغط بين الرأسين الشطيين metatarsal heads.	انضغاط العصب بين الإصبعين interdigital n، بالرباط المستعرض الكاحلي العميق deep transverse tarsal انتخاصي العميق ligament (Morton s metatarsalgia).	أخمص القدم والإصبعان ٣ و ٤	
ضعف في ثني أصابع القدم؛ نقص الحس في أخمص القدم، أمام العقب heel؛ الضغط أسفل الكعب الإنسي medial maleoulus وأمامه يثير الأثم موضعياً وتشعمه.	انضغاط العصب الأخمصي بغصتيه الأخمصي الإنسي والأخمصي الوحشي medial and lateral plantar nerves بالرياط الخَمَلي laciniate ligament	الوجه الأخمصي للقدم أمام العقب، وفي الوجه الأخمصي لأصابعها.	
كما هو مذكور بأذية العصب الأخمصي: ولكن مع نقص الحس في العقب أيضاً.	انضفاط المصب الظنيوبي الخلفي posterior tibial n بالرياط الخُمُلي (مثلازمة النفق الكاحلي tarsal tunnel).	الوجه الأخمصي للقدم (مع العقب)، وفي الوجه الأخمصي لأصابعها.	
ضعف البسط الظهري dorsiflexion للقدم وانقلاب القدم للخارج eversion : نقص الحس في الجانب الوحشي: إثارة الألم بالضغط أسفل رأس الشظية.	انضفاط المصب الشظوي الأصلي common peroneal n عند رأس الشظية في أثناء مروره عبر الفرجة في وثر المضلة الشظوية الطويلة peroneus longus tendon	الجانب الوحشي للساق والقدم: ارتخاء القدم foot drop.	
نقص الحس في البقعة أعلى الفخن crural area (الأربية) تمثد إلى الوحشي حتى العُرف الحرقفي العرف أربي ألا المورقفي iliac crest والما مباشر direct inguinal hemia: إثارة الألم بالصغط في ناحية الشوك الحرقفي الأمامي.	انضفاط المصب الحرقفي الأربي ilioinguinal nerve في ناحية الشوك الحرقفي الأمامي العلوي anterior superior iliac spine العضل الأمامي لجدار البطن.	الم في الناهية الأربية groin ينتشر إلى الجانب الإنسي للفخذ.	
تتمة الجدول ١٧ في الصفحة التالية			

الملامات السريرية المرافقة	العصب المؤوف ومكان الملة	مقر الألم (المرض الموجه)	
نقص الحس في البقعة العلوية الوحشية للفخذ: إثارة الألم بالضغط أسفل الجانب الوحشي للرياط الأربي. ألم في باطن الفخذ.	انضفاط العصب الجلدي الوحشي للفخذ lateral cutaneous nerve of the thigh النفق قرب المرتكز الوحشي للرياط الأربي inguinal ligament على الشوك الحرقفي (شُواش حس الفخذ المؤلم).	الوجه الأمامي الوحشي للفخذ	
ألم في باطن الفخذ، قد يزداد بالسمال (بوجود فتق سدادي) ويحركة المفصل الوركي؛ نقص الحس في باطن الفخذ؛ ضعف المتريات.	العصب السدادي obturator nerve في الثقبة السدادية في الغشاء السدادي.	لمصب السدادي obturator nerve في الثقبة السدادية في الغشاء السدادي.	
الجدول (١٢) ملخص ليعض المتلازمات الضفطية.			

- الحمل،
- التهاب المفاصل الروماتوليدي rheumatoid arthritis.
 - ضخامة النهايات.
 - قصور الدرقية.
- ناسور صنعي artificial fistula هي الرسخ للديال (للديلزة) الكلوى renal dialysis.
 - الداء النشواني.

الجدول (١٣) ما قد يؤهب التلازمة نفق الرسغ.

- الم شديد، يزداد باطراد، ويتفاقم الألم بالضغط على
 الحجيرة وبمحاولة تحريك العضل إرادياً، كمحاولة تحريك
 أصابع القدم، ويشعر به موضعياً وفي توزع العصب المؤوف.
 - ضعف عضلی.
 - نقص الحس في الساق والقدم.
 - شحوب الجلد وتوذمه.
- قد تؤدي الحالات الشديدة إلى انحلال المضل، وبيلة الغلوبولين العضلي، وإلى قصور كلوي أحياناً.
 - تنتهى الحالة بتليف المضل وتقفعه.

وتشاهد هذه المتلازمة في عضل الوجه الأمامي (الراحي) للساعد volar muscles of the forearm ايضاً، ويسببها وضع جبيرة ضيقة في كسور الرسغ، ويطلق على هذه الآذية مصطلح "تقفع فولكمان" Volkmann's contracture، وتشاهد أيضاً في النزف في العضلة القطنية psoas؛ مما قد يؤدي إلى أذية العصب الفخذي.

تعالج الحالات في المرحلة الحادة بقطع اللفافة fasciotomy لتخفيف الضغط في الحجيرة.

ب- اعتلال أحادي العصب التعدد (والتفرقة تشريحياً):

قد بِتَآذَى أكثر من عصب واحد في بقعة تشريحية بالرضوض أو بعلة موضعة أخرى، شأن ما يشاهد في الجروح القاطعة في الرسغ على سبيل المثال: مما قد يؤدي إلى إصابة العصبين الناصف والزندي.

وقد تتأذى عدة جنور عصبية تطرف، أو عدة أعصاب متفرقة (بما في ذلك الأزواج القحفية)؛ في فترة عدة أيام أو أسابيع، فتعرف الحالة بـ "اعتلال أحادي العصب المتعدد". وهذه حالات نادرة، تنجم عن نقص تروية الأعصاب أو جنورها (احتشاء أوعية الأعصاب patchy)؛ مما يؤدي إلى أذيات عصبية رقعية المعالية والتوزع.

يصادف اعتلال أحادي العصب المتعدد في:

(۱)-الداء السكري، وهو أكثر الأسباب شيوعاً. وقد يشاهد إما حالة منفردة؛ وإما مع اعتلال أعصاب متعدد، كما سيرد لاحقاً. ففي هذا الداء، قد تتأذى الضفيرة القطئية غالباً، أو الضفيرة العضدية نادراً.

تمرف أذية الضغيرة القطنية بـ "ضمور المعمل السكري المنشأ" diabetic amyotrophy. يشاهد فيها أذية المصبين الفخذي والسدادي obturator nerve، ومنها حدوث ألم شديد في ناحية المفصل الوركي، ويليه - بعد عدة أيام - ضعف عضلة مربعة الرؤوس الفخذية وضمورها مع زوال منعكسها بأذية العصب الفخذي، وضعف العضلتين القطنيين الأماميين في ٢ و ق ٣، وعضل مقريات الفخذ؛ بأذية العصب السدادي، تتحسن هذه الحالات تلقائياً وجزئياً غالباً : بمدة عدة أشهر، في systemic vasculitis في أدواء

الغراء المناعية، كالنشية الحساسية الجهازية أو النهاب الشرايين المتعدد العقدي polyarteritis nodosa.

- (٣)- التهاب الصروق العدوائي infectious vasculitis في سياق الأخماج الجهازية، كالتهاب الشغاف endocarditis أو endocarditis ابتان الدم بالمكورات السحائية meningococcal septicaemıa أو الإيدز AIDS أو داء Lyme.
- (1)- بعض أدواء الدم المسببية للبيارابروتينية. بما في ذلك ابيضاضات الدم واللمفومات.
- (٥)- غامضة السبب نادراً، شأن ما يصادف في الألم المصبي العضدي brachial neuralgia في الكهول خاصة. وتعرف هذه الحالات أيضاً بـ "ضمور العضل عصبي المنشأ" neuralgic amyotrophy أو مستسلازمية بسارسيونج تسرنسر Parsonage-Turner syndrome

تنظاهر مثلازمة اعتلال أحادي العصب المتعدد بضعف المعضل وضموره، وينقص الحس في توزع الأعصاب المؤوفة: مما يؤدي إلى عدم تناظر الموجودات السريرية الشاذة، ويؤكد التشخيص بالضحوص الضيريولوجية الكهريائية والتشخيص بالضحوص الضيريولوجية الكهريائية electrophysiological studies pulse أو الستيروئيدات النبضية IVIG وريدياً.

ج- اعتلال الأعصاب المتعدد:

يُطلق على أذية الأعصاب الحيطية أذية معممة. وهي حالات شائعة، قد تصاب فيها الألياف الحسية أو المحركة أو المستقلة انتقائياً، وقد تكون الإصابة مختلطة.

يتخذ هذا النموذج من اعتلالات الأعصاب المتعدد أشكالاً سريرية مختلفة:

- فقد تتأذى الألياف المصبية بدرجات متضاوتة: بدءاً بالأكثر طولاً تشريحياً غالباً. فتتظاهر في القدمين أولاً، قبل أن تمتد إلى الساقين، فاليدين فالساعدين. ويذلك تأخذ الأذية شكل اعتلال أعصاب صاعد ومتناظر.
- شمة نماذج أخرى من اعتلال الأعصاب المتعدد أقل مصادفة، تتظاهر في القطع الدانية من الأطراف، كالفخنين أو في الكتفين أحياناً، قبل أن تتعمم.
- هناك نماذج أخرى نادرة المصادفة، ثتأذى فيها الأزواج
 القحفية أولاً، ثم تمتد الأذية إلى الأطراف؛ مما يضفي عليها
 شكلاً نازلاً من اعتلال الأعصاب التعدد.

تتجلى الاضطرابات الحسية بمظاهر مختلفة، إما تلقائية وإما مثارة، فقد يصاب العليل بشواش الحس paraesthesia ، كالخدر pumbness (وهو بطلان الحس)،

والنمل (وهو فرط استثارة في الألياف الناقلة لحس الألم) أو الحرق أو البرودة (فرط استثارة في الألياف الناقلة لحس الحرارة) في القدمين غالباً؛ وكلها إحساسات تلقائية شاذة. وقد يصبح للس القدمين مؤلمًا (الم التماس allodynia)، أو قد يثير اللمس إحساسات شاذة أخرى (ويدعى هذا بـ"ضلال الحس" dysaesthesia). كما قد بشكو نوباً من آلام تلقائية فجائية بارقة (= رامحة) في الساقين (shooting = lancinating lightening pains =). وتؤدى إصابة الألياف الناقلة لحس الوَضعة، إلى رنح حسى المُشأ sensory ataxia، يزداد بغمض العينين أو في الظلمة. ويظهر الضحص نقصاً في أنماط الحس أو في بعضها، كأحاسيس اللمس والحرارة والألم (وكلها أحاسيس سطحية)، أو في الأحاسيس العميقة، كحسى الاهتزاز وأوضاع المفاصيل، ويبدو نقص الحس في نهايات الأطراف، وهذا ما يطلق عليه توزع "الجورب والقفاز" glove and stocking distribution . وقد يؤدي بطلان حس الألم إلى قرحات ثاقبة في القدمين، أو إلى تخرب المفاصل أو إلى بتورفي النهايات.

أما العلامات الحركية: فهي ضعف العضل القاصي وضموره بعد حين. كما تضعف المنعكسات الوترية أو تزول؛ بدءاً من المنعكس العرقوبي، وأكثر المظاهر المستقلة مشاهدة هي العنانة، وهبوط الضغط الوضعي postural hypotension، وضعط الضغط الوضعي واضطرابات نظم القلب، وخلل إفراغ المثانة أحياناً، في الجدول (١٤) ملخص للمظاهر السريرية في اعتلال الأعصاب المتعدد، وتجدر الإشارة إلى أن اعتلال الأعصاب المتعدد يؤهب للمتلازمات العصبية الانضغاطية أدياً،

لاعتلال الأعصاب المتعدد أشكال متعددة وأسباب كثيرة. فقد يكون البدء حاداً، أو تحت الحاد أو مزمناً. ومنها ما ينجم عن إزالة الأغماد المبالينية axonopathy، أو عن أذية في اعتلال في المحاوير العصبية الجنور الخلفية. وقد تكون العصبونات الحسية في عقد الجنور الخلفية. وقد تكون وراثية، أو مكتسبة. وتتظاهر باعتلال حركي صرف أو حسي صرف أو حسي السبب. وقد تكون الإصابة الحسية انتقائية، فتتأذى إما الألياف الحسية العصبية الكبيرة: وإما الألياف الدقيقة. كما قد تكون الإصابة الحسية مؤلمة، أو غير ذلك، ومنها حدوث قروح ثاقبة أو اعتلال مفاصل عصبي المنش أو بتر النهايات أو كلها معاً.

تنجم اعتلالات الأعصاب المتعددة المتناظرة عن اسباب كثيرة. فقد تكون استقلابية المنشأ، أو اغتدائية، أو سمية، أو

المشهد السريري	نموذج الاعتلال			
في المرحلة المتقدمة	في البداية			
شلل العصبون المحرك السفلي (بعلاماته المختلفة)؛ بدءاً من العضل القاصي.	ضعف وسرعة التعب (تعوبية)fatigability	محرك motor		
- فقدان الحس (اللمس والوخز والحرارة) بتوزع الجورب والقفاز فرط الألم العميق deep hyperalgesia - قروح ثاقية بفقد حس الألم (الألياف الدقيقة) اعتلال مفاصل عصبي المنشأ neuropathic joints ببطلان حس الألم فيها (فقد الألياف الدقيقة) بتر في الأطراف (فقد الألياف الدقيقة) زوال حس الأوضاع وأتكسيا حسية، تزداد بغمض العينين أو المشي في الظلمة أو على سطح غير مستو، وتظهر علامة رومبرغ	شواش الحس، مضض tenderness، وألم تلقائي.	sensory حسبي		
	autonomic مستقل			
الجدول (١٤) المتهد السريري في اعتلال الأعصاب المتعدد				

خمجية، أو التهابية (مزيفة للميالين لالتهاب الأوعية)، أو مرافقة لاضطرابات بروتينات الدم، أو مظهراً للأباعد الورمية paraneoplasia أو جينية المنشأ، كما سيرد لاحقاً. ولها أشكال سريرية مختلفة بحسب: نمط البدء والتطور، والإمراض، والمشهد السريري المسيطر.

- (۱)- نمط البدء والتطور: يتفاوت نمط البدء كثيراً بحسب العلة السببة: تصادف الأعراض الحادة البدء في الحالات الالتهابية: شأن الحال في متلازمة غيلان باريه Guillain-Barré والاضطرابات الاستقلابية الشديدة، والتعرض للمواد السامة. وقد يكون البدء مخاتلاً في الحالات الوراثية، ويترقى لسنوات قد تمتد لمقود.
- (۲)- الإمراض: قد ينجم اعتلال الأعصاب المتعدد عن اليات مختلفة:

● أذية محوارية لأنياف الأعصاب، يبدأ من نهايات الأنياف شم ينشر نحو المصبونات، ويطلق على هذه الأليدة:
"الاعتلالات المحوارية"، أو "الميشة الارتجاعية" backwards
backwards، ويشاهد هذا في معظم اعتلالات الأعصاب؛
ولاسيما في الاعتلالات الحسية الحركية neuropathies، وقد تتغلب إحداهما على الأخرى، في الجدول (١٥) أكثر اعتلالات الأعصاب المحوارية الحسية الحركية

- أذية الأغماد الميالينية myelin sheaths التي تؤدي إلى زوال الميالين demyelination إما في قطع من الألياف العصبية، متفرقة وعشوائية التوزع، يعرف هذا النمط من الثاذي بزوال النخاعين القطعي segmental (الجدول ١٦)؛ وإما قد تشمل الأذية الألياف بكامل طولها لا قطعاً منها uniform "زوال النخاعين الموحد" demyelination. ويشاهد هذا النمط في اعتلالات الأعصاب المتعددة الوراثية (الجدول ١٧).
- مختلط: اعتلال محواري أولي مع زوال مياليني قال secondary demyelination كما في الداء السكري مثلاً.
- اعتلال المصبونات neuronopathy الحسية في مقد (ganglionopathies باعتلال المقد وتؤدي الخلفية، تعرف باعتلال المقد وتؤدي إلى اعتلال أعصاب حسي صرف (الجدول ١٨).
- (٣)- المشهد السريري السيطر؛ قد تكون الأذية محركة motor أو حسية أو مستقلة أو مختلطة (حسية محركة mixed sensorimotor مع مظاهر مستقلة أو من دونها (الجدول ١٩).

تجرى للمصاب باعتلال أعصاب محيطية متعددة غامصة الإمراض: فحوص واستقصاءات كثيرة مبينة في الجدول (٢٠). ومع ذلك قد لا يظهر سبب لاعتلال الأعصاب في نسبة عالية من الحالات، قد تصل إلى ثلثي الحالات في بعض

الداء السكري، اليوريميا، قصور الدرقية، القصور الكبدي، البورفورية.	الاستقلابية
الكحول، الأدوية كـ (الأدوية السرطانية، وأدوية الإيدز، ويعض الأدوية المضادة للاختلاج)؛ المعادن الثقيلة والمنيبات العضوية organic solvents والتعرض لـ acrylamide (مادة صناعية مكثفة أو مثخنة).	الانسمامية
عوز القيتامينات: Bl ،B6 ،B12 ، E ، النزب الشديد sprue.	عوز اغتدائي
سرطان الرئة صغير الخلايا خاصة.	أماعد ورمية
الداء النشواني (الوراشي والمُسْرادي sporadie)، وجود الفلوبولين الكبروي في الدم macroglobulinaemia، وجود الفلوبولينات البردية المختلطة في الدم mixed cryoglobulinemia، اعتلال بروتين غاما وحيد النسيلة غامض الدلالة.	شذوذات بروتين الدم ^(۱) dysproteinaemia
التهاب الأوعية vasculitis في أدواء الغراء: النئبة الحمامية، التهاب المفاصل الرثواني، داء جوكرن Sjögren ، ورام واغتر الحبيبي Wegener's granulomatosis، داء بهجت Behcet.	أدواء الكولاجين الوعائية (٢)
فيروس الإيدز (HIV)، داء لايم Lyme، الجذام: الدفتريا، السركوليد، والتهاب الكبد القيروسي البائي (B).	خمجي النشأ (٢)
داء شاركو- ماري - توث (الشكل المعواري) Charcot-Marie-Tooth (عثلال الأعصاب النشواني الأسري.	جيني المُنشأ (1)

(١) انظر نظيرة بروتينات الدم في الجدول (١٦) أيضاً paraproteinaemia

(٢) و (٣) تتظاهر أذية الأعصاب في أدواء الكولاجين الوعائية كاعتلال أحادي العصب المتعدد mononeuritis multiplex غالباً. وكذلك الأمر في بعض الأخماج أيضاً، كداء Lyme على سبيل المثال.

(١) انظر اعتلالات الأعصاب المزيلة للمبالين الوراثية في الجدول (١٧).

الجنول (١٥) اعتلالات الأعصاب الموارية الحسية الحركية المتناظرة

المراكز.

إن أكثر أسباب اعتلال الأعصاب المحيطية المتعددة مصادفة هو الداء السكري، الذي يسبب أشكالاً مختلفة من هذا الاعتلال (الجدول ٢١). وكذلك الأمر في الأذيات المصبية المشاهدة في اللمفومات lymphomas (الجدول ٢٢) وأدواء الغراء الوعائية (الجدول ٢٣). وأكثر عوز الفيتامينات مشاهدة هو عوز الفيتامين B12 الذي يرافقه اعتلال النخاع الشوكي غالباً.

هناك عدة جوانب عملية في تعبير اعتلال الأعصاب المتعدد. فعلى الطبيب أن ينتبه إلى:

- تعرف السبب وتدبيره، وذلك للحؤول دون التفاقم: فقد يؤدي العلاج في مرحلة باكرة من سير الداء إلى التحسن أو الشفاء. ولكن قد يتعدر معرفة السبب في ٢٥-٤٠٪ من الحالات، (في ثلث الحالات وسطياً)؛ بحسب الدراسات الختلفة.

- ثمة خطر من حدوث مفاصل شاركو Charcot أو تقرحات في القدمين؛ في حالات بطلان حس الألم، ولتفادي ذلك؛ يجب انتمال أحدية مناسبة لحماية القدمين من الرضوض.

- يؤدي بطلان حس الوضعة إلى رنح ataxia: ولاسيما على سطح وعر، أو في الظلمة، أو حين غمض العينين. وتتحسن الشية إذا ما اتكا العليل على عكاز، أو لس بأنملته في أثناء تنقله ما هو ثابت، كالحائط على سبيل الثال.

- في حالات حدوث شلل رياعي حاد، يجب مراقبة التنفس والقلب في المثاية المشددة.

أما أكثر الاعتلالات الحادة المزيلة للميالين شيوعاً: فهي متلازمة غيلان باريه (راجع الجدول ١٦) ولها أهمية خاصة: لأنها أكثر اعتلالات الأعصاب المحيطية الحادة مصادفة، وأكثرها خطورة. ولها أشكال سريرية مختلفة (الجدول ٢٤)، ومظاهر مميزة (الجدول ٢٥).

يتجه التدبير نحو الأمور التالية:

المادة	المزمنة
متلازمة غيلان باريه:	١- غامض السبب: اعتلال أعصاب وجنور التهابي
١- نظيرة الخمجي parainfectious.	مزمن مزيل للميائين (CIDP).
أ- حَمج الطرق التَّنفسية العلوية - التهاب الرئة بالمفطورات	٧- أباعد ورمية.
.Mycoplasma pneumoniae	۳- نظيرة البروتين (*) paraproteinaemia.
ب- التهاب الأمعاء بالعطينات الصائمية Campylobacter jejuni.	أ- اعتلال بروتين غاما أحادي النسيلة السليم
enteritis	benign monoclonal gammopathy
ج- فيروس إببشتاين بار Epstein-Barr.	ب- ورم نشوي مصلب للعظم osteosclerotic.
د- فيروس مضخم الخلايا (Cytomegalovirus (CMV).	myeloma
هـ- التهاب الكبد B.	ج- بروتين كبروي في الدم macroglobulinemia.
و- داء المقوسات toxoplasma.	• نظير الخمجي - الإيدز.
ز- الإيدز.	● سموم.
۲- تلو التمنيع postimmunization.	
٣- تلو الجراحة.	
٤- أباعد ورمية parancoplastic.	
0- غامض السبب:	
● اعتلال أعصاب وجنور التهابي مزمن مزيل للميالين (البدء	
حاد ويتفاقم بالإزمان)	
chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy	
(CIDP)	
● أخماج – ديفتريا.	
● سموم،	

- (١) لاحظ أن بعض الأدواء تسبب أشكالاً سريرية مختلفة من اعتلالات الأعصاب.
- (٢) ويعني مصطلح "نظيرة البروتين" paraprotein وجود بروتين غير سوي (غير موجود هي الأصحاء) هي المسل. قارن مع مصطلح "شذوذ بروتين الدم" dysproteinaemia (هي الجدول ١٩) الذي يعني اضطراباً هي نسب البروتينات السوية الموجودة هي المسل.

الجدول (١٦) اعتلالات الأعصاب الزيلة للميالين الكنسية (١).

- داء شاركو ماري توث (النموذج الضخامي).
 - داء دجرين- سوتا Dejerine-Sottas.
 - داء رفسم Refsum.
- حثل المادة البيضاء متبدل اللون metachromatic leukodystrophy.
- حثل المادة البيضاء الكروي الخلايا Globid cell leukodystrophy (داء كرابه كرابه
 - مثلازمة كوكاين Cockayne.
- (١) لها بدء خلسي، وتتفاقم خلال عقود. ويكون زوال الميالين فيها متماثلاً، لا قطمياً كما في الأدواء المكتسبة.

الجدول (١٧) اعتلالات الأعصاب المزيلة للميالين الوراثية (١٠).

- نفي الأسباب الأخرى للشلل الحاد (انظر التشخيص التفريقي في الجدول ٢٥).
- تجدر الإشارة إلى أن قياس النقل في الأعصاب المحيطية قد يخفق في تشخيص الحالة في الأيام الأولى من الإصابة.
- كما قد يكون فحص السائل الدماغي الشوكي سوياً.
- العناية التمريضية: يُعتنى بالريض في وحدة العناية
 - المتعدة للمراقبة التنفسية القلبية:
- السعة الحياتية: ويركن للتهوية الآلية إذا ما تدنت إلى

تمط البدء	السبب
حاد	- اعتلال الأعصاب الحسي الحاد acute sensory neuropathy - اعتلال الأعصاب الحسي الحاد pyridoxine - الانسمام بـ
تحت حاد	الأباعد الورمية.
مزمن: عصبونات كبيرة	وراثي: أتكسيا فريدرايخ (صفة صبفية جمدية متنحية)؛ فقد البروتين الشحمي بيتا من الدمabetahpoproteinemia (متنحية)؛ داء Bassen-Kornzweig (متنحية)؛ رنح توسع الشعيرات ataxia telengeictasia (مننحية)؛ اعتلال أعصاب حسي وراثي لـ Denny-Brown (صفة صبغية جسدية قاهرة)؛ اعتلال أعصاب حسي خلقي congenital (متنحية).
عصبونات صغيرة	داء فابري Fabry (صفة صبغية جسدية متنحية).

متلازمة غيلان باريه. دوائية المنشأ: كالمالجة بالنهب ويـ dapsone. الانسمام بالرصاص. التعرض لـ n-hexane (في الفراء glue والبنزين).	اعتلالات الأعصاب المحركة المتعددة motor polyneuropathies		
الدفتريا. البرفيرية الحادة المتقطعة acute intermittent porphyria . معظم الاعتلالات الأسرية.			
دوائية المنشأ: كالمالجة ب phenytoin و بـ isoniazid. اليوريمية. الجذام. الجينية (راجع الجدول ١٨).	اعتلالات الأعصاب الحسية المتعددة sensory polyneuropathies		
راجع الجدول (١٦)	اعتلالات الأعصاب الختلطة المتعددة mixed polyneuropathies		
لداء السكري. الداء النشواني الأولي primary amyloidosis.	اعتلال الأعصاب المستقلة autonomic neuropathy		
الجدول (١٩) الشهد السريري لاعتلالات الأعصاب المتعددة المختلفة			

أقل من لشر واحد،

- نظم القلب: قد يركن إلى إنظام القلب cardiac pacing:
 إدا ما حدث إحصار heart block أو آي اضطراب نظم آخر يستوجب ذلك.
- الانتباه إلى عدم إثارة توقف القلب عند رشف مضرزات البلعوم، وذلك لحدوث زيادة في حساسية المتعكسات المستقلة:
- بسبب فقدان التعصيب الجزئي partial denervation.
- اتخاذ الإجراءات المعتادة للوقاية من حدوث التهاب الوريد الخثاري.
- ♦ حين حدوث عسر البلع؛ يتخذ ما يلزم من احتياطات للحؤول دون التهاب الرئة الاستنشاقي.
 - الانتباء للتغذية، وتلافي الإمساك.

• تعداد كامل لمناصر الدم (CBC)؛ سرعة تثفل الدم ESR؛ مستوى الفلوكوز؛ الخضاب الفلوكوزي HgbAlC؛ الهرمون المنبه للدرقية TSH؛ الرحلان الكهربائي لبروتينات الدم؛ Bl2؛ العامل الأسترالي. • صورة للصدر لتحري الأورام	الاستقصاءات الكيميائية واللموية: في معظم الحالات			
 ♦ أضداد النوى ANA ؛ العامل الروماتوئيدي (الرثياني) RF : أضداد antineutrophil cytoplasmic antibody (ANCA) : عبولي المعدلات (ANCA) : porphyrins ؛ البرفويرينات porphyrins ؛ وتحري المعادن الثقيلة . ♦ فحوص موسعة لتحري ورم خضي occult neoplasm . 	في بعض الحالات			
 في سلبية الفحوص، يعاد إجراؤها بعد عدة أشهر، أو قبل ذلك: إن تطور الداء بسرعة أكبر. 	إعادة التحريات			
♦ الفحوص الكهريائية الفيزيولوجية العصبية.	قياس النقل في الأعصاب			
 • تجرى في مراكز متخصصة لبعض الحالات الحادة أو تحت الحادة بحثاً عن فقدان الألياف العصبية عديمة الميالين. 	خزعة العصب الربلي أو خزعة الجلد في القليل من المرضى			
الجدول (٢٠) الفحوص والتحريات في اعتلال الأهمناب المحيطية المتمددة.				

الشهد السريري	النموذج	
- يحدث في غالبية السكريين بالإزمان (خلال عشر سنوات من البدء، غالباً، وقد يكون المظهر الأول الموجه للداء) قد تكون شكوى العليل العنانة قد تكون شكوى العليل العنانة يكشف عنه في أثناء الفحص السريري: غياب المنعكسين الدابريين مع نقص لاعرضي خفيف في الحس في أصابع القدمين.	اعتلال أعصاب متعدد لاعرضي	
- اعتلال مختلط متناظر، حسي على نحو رئيسي؛ محواري ± زوال المالين؛ ± مظاهر مستقلة.	اعتلال أعصاب متعدد عرضي	
- احتشاء أوعية الأعصاب: • الأزواج القحفية أأ (مع سلامة البؤبة) أو [V أو [V خاصة. • اعتلال عصب وربي (وهو جنر). • أي عصب آخر. - أهبة لانضفاط الأعصاب.	اعتلال أحادي العصب	
- اعتلال عدة جنور: • ضمور العضل السكري المنشأ diabetic amyotrophy (عضل الفخذ في جانب واحد أو في الجانبين أحياناً). • ألم عضدي عصبي المنشأ تادراً.	اعتلال الضفيرة	
- في سياق اعتلال الأعصاب المتعدد غالبا.ُ - قد يثبط عودة ارتكاس المتنفس المتلقائي لارتفاع CO2 تلو التخدير؛ مما يُعدَ خطراً مميتاً على المريض.	اعتلال الأعصاب الستقلة	
ثمة من يعتقد أن وجود عدم تحمل السكر قد يسبب اعتلال أعصاب محيطية بأذية الألياف الدقيقة: حتى في غياب داء سكري صريح لدى العليل.		
الجدول (٢١) أشكال اعتلالات الأعصاب المعيطية سكرية المنشأ		

 • في الحبل الشوكي؛ والجنور الشوكية؛ والسحايا والأزواج القحفية نادرا. 	ترسبات موضعية	
● النزف في الابيضاضات. ♦ الخثارات في كثرة الحمر polycythemia.	اذيات وعائية المنشأ داخل القحف	
● داء المُنطقة Zona ● أخماج انتهازية، بما فيها المستخفية Cryptococcus.	أخماج انتهازية (في داء هودجكن خاصة) لتثبيط المناعة، إما بسبب الداء وإما الدواء.	
● ضعف عضلي؛ ألم؛ نقص مقوية؛ تخليط ذهني.	فرط، كلسيوم الدم (في الورم النقوي myeloma)	
 اعتلال أعصاب تحت الحاد أو مزمن، مختلط، محواري ± ضعف عضل دان. اعتلال أغصان حاد (غيلان باريه عرضي). 	اعتلال عصبي عضلي neuromyopathy في اللمغومات والورم النقوي.	
● قد يشاهد متالازمة نفق الرسغ في الورم النقوي، ريما بسبب حدوث الداء النشواني.	اعتلال أعصاب ضغطي entrapment neuropathy.	
	(١) وقد يجتمع أكثر من مضاعفة في الريض ذاته	
الجدول (٢٢) المناهفات المصبية للمفومات والتنشؤات الدموية(١).		

- الملاج النوعي: ويكون إما بتبادل البلازما plasma (المروف بـ "فصادة البلازما" plasmapheresis المضادة البلازما" plasmapheresis النضار أيضاً)، أو بإعطاء الفلوبولينات المناعية الوريدية الال بمقدار \$, • غ/كغ في اليوم مدة خمسة أيام. وهي الطريقة المفضلة عادة لسهولتها. وتفيد الطريقتان في اعتلال الأعصاب الالتهابي المزمن المزيل للميالين CIDP أيضاً.

وعلى نحو عام: يشفى معظم المرضى، ويتوفى ٥٪ منهم. ويصاب ١٠٪ بعجز في الطرفين السفليين تتفاوت شدته بين مريض وآخر، ويسوء الإندار في المتقدمين في العمر، وفي الذين يحتاجون إلى التهوية الألية في مرحلة باكرة من سير الداء، وفي المسابين بالنموذج المحواري للاعتلال، كما قد ينكس الداء في القلة؛ ولو بعد عدة سنوات.

ثانياً- أمراض الوصل المصبي المضلي (المنفيحة neuromuscular junction -(motor: الانتهالية الحركية end-plate)

ثمة صفيحة انتهائية حركية واحدة فقط في كل ليف عضلي، تعرف بالشبك synapse. وهي تتألف من ثلاثة أجزاء: الجانب العصبي والفلح والجانب العصلي، يحتوي الجانب العصبي على حويصلات فيها كميات صفيرة محددة من جزيئات الأستيل كولين تدعى بـ"الرزم" quanta. وتُطلق

بكميات وافرة عبر الضلح المشبكي synaptic cleft عندما تصل موجة اللا استقطاب depolarization إلى نهاية الليف المصبى، ويعصب الليفُ المصبى الواحد اليافاً عضلية كثيرة، يتفاوت عددها بين بضعة منها (في العضل الخارجي للمين، مثلاً): وعدة مئات (في مربعة الرؤوس الفخذية، مثلاً)، بحسب دقة عمل المضلة. ومن ثم تقوم مستقبلات عضلية متخصصة - تقع على الجانب القابل من الفلح -بالتقاط جزيئات الأستيل كولين، ومتى وصل مستوى الإثارة إلى عتبة التفعيل activation threshold؛ انطلقت موجة اللا استقطاب في الغشاء المضلى، فتتقلص الألياف. وينهى مضاد الكولينسترازanticholinesterase في الفلح عمل الأستيل كولين، ليُعاد تصنيع شظاياه في نهاية محوار الليف المصبى. وتجدر الإشارة إلى أن الأدوية المثبطة لعمل مضادً الكولينستراز تسهل فعل الأستيل كولين المزيل للاستقطاب. أما الزيادة المفرطة من تلك الأدوية؛ فتفضى إلى إحصبان الأنتقال الشبكي synaptic transmission، مما يحول دون عودة الاستقطاب في الغشاء العضلي، ويعرف هذا بـ "إحصار الفعل الكوليثي" cholinergic block . وهذه هي طريقة تأثير مبيدات الحشرات، وكيميائيات الحروب البيولوجية. كما قد يحدث إحصار في الانتقال العصبي العضلي بعوامل تحول دون

اعتلال أعصاب بؤري لا وعاثي النشأ:		اعتلال أعصاب	اعتلال احادی	التهاب المضل	المتلازمة
شوكي	قحفي	متعددة	العصب		
- (= لا يحدث)	± (= نادر)	± (= نادر)	- (= لا يحدث)	+++ (- في ۵۰- (۱۰۰٪)	التهاب العضل المتعدد والتهاب الجلد والعضل (١)
± (= نادر)	+ (= في أقل من ٢٥٪)	++ (= في أقل من ٢٥٪)	± (= نادر)	+ (= في اقل من ٢٥٪)	الذئبة الحمامية الجهازية (٢)
~	*+	+		+++	داء النسيج الضام المختلط (٣)
-	+	+	~	+	تصلب الجلد (١)
+	-	+	+	+	اثتهاب المفصل الرومانويدي ^(ه)
+	-	-	-	-	التهاب الفقار اللاصق (1)
-	-	+	++	++	متلازمتا كثرة اليوزينيات وشروغ – شتراوس 🗥
-	+	-	+++	-	التهاب الشرايين العقد (^)
-	+	+	+	-	ورام وغنر الحبيبي(٢)
-	-	+	+	-	غلوبينات الدم البردية الأساسية (١٠)
-	-	+	+	-	التهاب الشريان ذو الخلايا العرطلة (**)

- (1) Polymyositis dermatomyositis
- (2) Systemic lupus erythematosus
- (3) Mixed connective tissue disease
- (4) Scleroderma
- (5) Rheumatoid arthritis
- (6) Ankylosing spondylitis

- (7) Hypereosinophilic syndromes & Churg- Strauss syndromes)
- (8) Polyarteritis nodosa
- (9) Wegener's granulomatosis
- (10) Essential cryoglobulinaemia
- (11) Giant cell arteritis

الجنول (٦٢) المظاهر المصبية العضلية لأدواء القراء الوعالية collagen vascular diseases

إطلاق الأستيل كولين (كالنيفان الوشيقي botulinum toxin)، أو التي تسبب إحصاراً في مستقبلات النيكوتين (كالكورار curare). ويتأذى الانتقال عبر الوصل العصبي العضلي في أدواء كثيرة (الجدول ٢٩)، سيكتفى بالتطرق إلى أكثرها أهمية.

۱- الوهن العضلي الوبيل (الوخيم) myasthenia gravis: هـ و داء مـنــاعــى ذاتــى autoimmune تــادر، تُـتــلـف فـــــه

مستقبلات الأستيل كولين في خلايا العضل المخطط؛ فلا تستجيب للإشارات الواردة من الدماغ إلى العضل، ومنها تعذر التقلص. يتظاهر الداء بالضعف العضلي المتقطع، ويسورات من التعب من دون ألم، يزداد تواترهما وأمدهما بمرور الزمن، وتتفاوت شدة أعراض الداء من مريض إلى آخر.

يصاب به ۵-۰۰/۱۰۰۰ شخص في العرب. والشابات (في

العقدين الثاني والثالث) أكثر عرضة للإصابة به: من النكور. أما في الكهولة (أي: في العقدين السادس والسابع)، فيصاب به الذكور أكثر من الإناث. كما قد يرافق في هؤلاء ورماً تيموسياً (توتياً) thymoma.

تصاب المجموعات المضلية المختلفة على نحو انتقائي؛ ويترتيب نزولي؛ بدءاً بالمضل الخارجي للعين غالبا؛ لا دائماً (ومنه الإطراق في عين واحدة أو في العينين، يتفاقم مساء، كما قد يتحسن أو يزول بعد النوم)؛ فعضل الوجه (ومنه ضعف غمض العينين، وما يدعى بالكشر الوهني snarl، وصعوبة الاستمرار في مضغ الطعام)؛ فالعضل البصلي bulbar myasthenia (بإصابة عضل البلعوم وشراع الحنك ومنها، الخُنّة nasal speech، وعودة السوائل عبر الأنف عند البلع ومنها، الخُنّة (regurgitation of fluids)؛ فعضل الرقبة (الأمامي خاصة)، وعضل التنفس؛ فزنار الأطراف؛ فالعضل القاصي

للأطراف؛ فالجذع، وقد يبقى الداء مقتصراً على عين واحدة أو تصاب العينان في نسبة قليلة من المرضى، قد تصل حتى ocular * له فتحرف هذه الحالات بوهن العضل العيني myasthenia في myasthenia أذا لم تُصب عضلات أخرى في المرأس خلال سنتين من البدء، وقد يصبح الداء متعمماً generalized في احرين، والضعف العضلي الذي يزداد بعد الجهد؛ ولاسيما مساء (ويدعى بـ "المتعوبية غير المؤلة" (painless fatigability) هو العرض الواسم الموجه نحو التشخيص، ويكشف عن الداء هو العرض الواسم الموجه نحو التشخيص، ويكشف عن الداء بالفحص السريري؛ بالاستماع إلى العليل وهو يروي قصته؛ إذ يكون صوته سوياً بادئ الأمر، ثم يصبح خُناً بالاستمرار في التكلم، كما قد يتفاقم الإطراق بالحملقة نحو الأعلى مدة لا تقل عن 60 ثانية. ولا تتأثر المنعكسات الوترية إلا إذا مضاعفة فحصت مرات متعددة، ولا يحدث الضمور إلا مضاعفة متأخرة، ويبقى الحس سليماً.

الشهد السريري	الشكل			
- متلازمة غيلان باريه (GBS) المزيلة للميالين (AIDP)؛ يتكامل المشهد السريري فيها خلال أسبوعين في معظم الحالات، ويبدأ التحسن خلال أربعة أسابيع. أما إذا تكامل المشهد خلال ٢٤ ساعة أو استمر في التفاقم لأكثر من ٤ أسابيع؛ فلا ينطبق هذا التمريف على تلك الحالة.	داء حاد البدء أحادي الطور acute monophasic illness			
- اعتلال أعصباب محركة محواري حاد، مشابه acute motor axonal neuropathy.				
- متلازمة Miller- Fisher: شلل عيني + ophthalmoplegia رنح (أتكسيا) + زوال المعكسات الوترية؛ شلل نازل من الوجه إلى الأطراف (مزيل للميالين).				
- اعتلال حسي رنحي (أثكسي) حاد acute sensory ataxic neuropathy (مزيل للميالين).				
relapsing اعتلال الجنور والأعصباب الالتهابي المزيل للميالين الناكس relapsing معتلال الجنور والأعصباب الالتهابي المزيل للميالين الناكس فلال اسابيع أو أشهر، inflammatory demyelinating polyradiculopathy: مع تراكم العجز بكل نكس.	relapsing form الشكل الناكس			
- اعتلال الجنور والأعصاب المزيل للميالين تحت الحادsubacute demyelinating اعتلال الجنور والأعصاب المزيل للميالين تحت الحاد polyradiculopathy: خلال أقل من ٨ أسابيع (بحسب التعريف).	الشكل تحت الحاد			
- اعتلال الجنور والأعصاب المزيل للميالين المزمن (CIDP): تستمر الحالة في التفاقم أكثر من ٨ أسابيع.	الشكل المزمن			
(١) في اللعة: "التعاير" الاختلاف في بعض الأجزاء أو التقاصيل، أما الاختلاف في الكل، فيعرف بـ المغاير".				
الْجِدُولُ (٢٤) الأَشْكَالُ السريرية لِتَالَّارُمَة غَيلانَ بِلريه وأَشْكَالُها الْمُتَفَايِرةَ (٢٠) الأَشْكَالُ السريرية لِتَالَّرُمَة غَيلانَ بِلريه وأَشْكَالُها الْمُتَفَايِرةَ (٢٤)				

الأعراض والعلامات الغيزيالية:

- خمج سأبق عادة: معدي معوي أو تنفسي.
- ألم قطني في ٣٠-٥٠٪ قد ينتشر إلى الألِّيتين والفخنين؛ ألم بطني أحياناً، قد يشابه نظيره في البطس الحاد.
 - خدر وضمُّف صاعدان، قد يبدأان في الفخنين قبل القدمين، مع بطَّلان المتعكسات الوترية.
- إصابة الأرواج القحفية ولاسيما عضَّل البصلة والوجه في ٥٠٪؛ مَّما قد يؤدي إلى الغُصة والتهاب رئة استنشاقي.
 - شلل عضل المينين ولاسيما في متلازمة ميلر فيشر.
- قد يشمل الضعف عضل التنفس؛ مما قد يؤدي إلى قصور تنفسي مخاتل. ومن هذا كانت ضرورة مراقبة السعة الحياتية vital capacity.
 - اضطراب عابر وخفيف في المصرة البولية في ١٠-٢٠٪ لتأذي المصرة الإحليلية الخارجية.
 - عدم استقرار عصبي مستقل: عدم ثبات الضَّفطُ الشرياني واضطراب نظم القلب (ضرورة المراقبة).
 - الاضطراب الحسي ألمرئي نادر على الرغم من الشكوي الحسية.
 - تزايد الأضطراب الحركيُّ ليستقر بعد أسبوعين من البدء، ويبدأ التحسن بعد أربعة أسابيع،

الضحوص الخبرية والاستقصاءاته

- تحري ولائل خمج سابق بوساطة الفحوص المسلية (للعطيفة Campylobacter serology على سبيل المثال): أضداد الفائفليوزيد antiganglioside (أكثر أهمية في الأشفال المتغايرة للمتلازمة).
 - قد ينقص صوديوم الدم لفراز غير مالائم لهرمون مضاد الإبالة anti ADH secretion.
 - في السائل الدماغي الشوكي:
 - زياَّدة البروتين بعد عدة أيام من البدء: من دون زيادة في الخلايا (افتراق بروتيني خلوي).
 - قد تزداد الخلايا قليلاً، ولكن إذا وصل عددها إلى أكثر من ٥٠ كرية في المكرولتر؛ وجب التفكير بسبب آخر،
- قد تظهر فيه حزم نسيلية قليلة oligoclonal bands موجودة أيضا في الدم (على نمط مغاير لما يشاهد في التصلب المتعدد).

الفيزيولوجيا المصبية:

- قد لا يشاهد اضطراب في المرحلة الباكرة.
- زوال المبالين القطعي في القطع الدانية والقاصية من الأطراف، مع زوال أمواج F.
 - ♦ قد تشاهد مظاهر لأعتاذل محوّاري عوضاً من زوال البالين؛ أحياناً.

التشخيص التفريقي (شلول الأطراف الحادة الأخري):

- شلل نقص بوتاسيوم الدم hypokalemia أو فرطه hyperkalemia -
 - اعتلالات الأعصاب الحادة أو تحت الحادة الأخرى:
- كالبرفرية porphyria، والانسمامات الحادة، اعتلال الأعصاب في الرعاية الحرجة critical care neuropathy.
 - غيلان باريه "العرضي": داء لايم: الإيدز: اللمفومات: النئبة الحمامية. ... إلخ.
- أَذْيَاتُ النَّخَاعِ الشَّوكِيِّ: التَّهَابِ سَنْجَابِيةَ النَّخَاعِ poliomyelitis؛ التَّهَابِ النَّخَاعِ السَّتَعَرِضَ الصَّاعِد transverse ... paralytic rabies : داءِ الكِلْبِ الشَّلِي paralytic rabies.
- اعتلالات الوصل العصبي العضلي الحادة: الداء الوشيقي botulism؛ الانسمام بمركبات الضيفور العضوية tick paralysis؛
 - نشبة في جذع الدماغ brainstem strokes.

الجدول (٢٥) الجوائب الهمة في الشهد السريري التاكرمة غيالان باريه(GBS).

postsynaptic بعد المشبك	presynaptic قبل المشبك			
الوهن العضلي الوبيل myasthenta gravis. وهن عضل الوليد neonatal myasthenia الوهن العضلي الخلقي. الوهن العضلي المحدث بالبنسيلامين.	متلازمة لأمبرث - إيتن الوهنية Lambert-Eaton myasthenic syndrome. الانسمام الوشيقي botulism . فرط مفتزيوم الدم نقص كلسيوم الدم. مركبات أمينوغليكوزيد aminoglycosides.			
عودة التعصيب reinnervation. الجدول (٢٦) اضطرابات الوصل العصبي العضلي.				

أمينو غليكوزيد - Aminoglycosides *

برويرانولول - Propranolol *

مورفين - Morphine *

* Barbiturates - الباربيتوراث * Procainamide - يوكائيناميد

* Procainamide - بروکائینامید * Quinidine - کینیدین

* Magnesium enema . وحضية المفتريوم -

تونيك - Tonic ⁽¹⁾ *

(١) هو شراب غازي فوار مّر الماق قليالاً، يحتوي على قليل من الكينين quinine

الجدول (٣٧) الأدوية التي تسيء للوهن المضلي الوبيل.

نُعت الداء بالوبيل؛ لأنه قد يتظاهر - في القلة - بضعف عضلي شديد، يتفاقم بسرعة؛ ليكون خطراً مميتاً. يتفاقم الداء بالتعب، والتمارين الرياضية، والأخماج، والانضعال، وتغير المناخ، والحمل، والحقن الشرجية التي تحتوي على المفنزيوم؛ ويبعض الأدوية أيضاً كالأدوية الواردة في الجدول (٧٧)، ويجب لذلك تجنب استعمالها في هذا الداء.

قد ترافق الوهنُ العضلي الوبيل أدواءُ مناعية أخرى، كأدواء الدرقية (فرط الدرقية أو قصورها)؛ والتهاب المفاصل (وقد يسبب علاجه باله penicillamine الوهن العضلي أيضاً)؛ والداء السكري؛ والتهاب الجلد والعضل، وفقر الدم الوبيل pernicious anaemia ؛ والنئبة الحمامية الجهازية؛ ومتلازمة جوكرن Sjögren's syndrome ؛ والشُقاع pemphigus ، ويرافق الداءُ في معظم المرضى فرط تنسج غدة

التوقة (التيموس)، أو ورم توتي سليم قد يغزو موضعياً النسج المجاورة في 10% منهم.

تُجرى للمرضى الفحوص والاختبارات المبينة في الجدول ٢٨).

تفرق حالات الوهن العضلي الوبيل (الناجمة عن تأذي مستقبلات الأستيل كولين في الغشاء العضلي خلف الشبك) وتلفها: عن العلل ما قبل المشبك (التي ينقص فيها إطلاق الأستيل كولين، كمتالازمة لأمبرت - إيتن الوهنية، والانسمام الوشيقي) كما سيرد لاحقاً.

ثملاج الوهن العضلى طريقتان:

أ- المعالجة العرضية؛ بإعطاء عقاقير مضادة للكولين إستراز، عكوسية الفعل reversible anticholinesterases (كد و بحسب نصف عمر (pyridostigmine) عدة مراث في اليوم؛ بحسب نصف عمر الدواء في الدم (حتى خمس مراث في اليوم بالنسبة للبيريدوستغمين).

ب- المعالجة الحاصمة definitive treatment: وتشمل تثبيط المناعة بأكثر من طريقة واحدة: كالستيروئيدات و azathioprine أو المشاركة بينهما، إذ يؤازر أحدهما فعل الأخر، و cyclosporine: ومضادة البلازما يفيد التعديل واستشمال التوتة thymectomy. كما يفيد التعديل المناعي immunomodulation بإعطاء الغلوبوئينات المناعية وريدياً. ويعتقد أن فصل البلازما يفيد في التخلص المؤقت من الأضداد المسببي الخلوبوئينات المناعية؛ فيقوم بالارتباط المضلي. أما إعطاء الغلوبوئينات المناعية؛ فيقوم بالارتباط بهذه الأضداد وإبطال فعلها، وتجدر الإشارة إلى أن التعديل المناعي يفيد وقتياً ولعدة اسابيع فقط.

- اختبار (tensilon) edrophonium -
 - السعة الحيوية vital capacity.
- تصوير مقطعي محوسب CT أو بالرنين المغتطيسي MRI للمنصف الأمامي للصدر.
- أضداد مستقبلات الأستيل كولين acetylcholine receptor antibodies (فالعلة تصيب المستقبلات في الوصل العصبي anti- المضلي). والأضداد موجودة في ٨٠٪ من الحالات، وفي سلبية الاختبار قد تكون أضداد الكيناز النوعي العضلي MuSK antibodies (muscle- specific Kinase) موجودة.
 - ثيروكسين البلارما (لتحري داء درقية مرافق).
 - أضداد العضل المخطط (في الحالات المرافقة ورماً تيموسياً).
 - أضداد النوى ANA، العامل الروماتويدي rheumatoid factor، أضداد العرقية.
 - تفاعل السلين؛ إذا ما عقد العزم على العالجة بمثبط للمناعة.
- تناقص سعة كمونات العضل التركّبة compound muscle action potentials بالتنبيه التكززي tetanic stimulation، بتواتر ٥ -١٠هرتز. كما يفيد تخطيط ليف عضلي مفرد EMG single fiber في التشخيص.

الجدول (٢٨) الاستقصاءات في الوهن المضلي الوييل.

تُستأصل غدة التوتة حين وجود ورم فيها للحؤول دون ارتشاحه موضعياً. أما الاستفادة العرضية من الجراحة في الحالات التي يرافقها ورم توتي: فهي محدودة مقارنة بسواها من الحالات. إذ يتحسن ٨٥٪ من الحالات غير الورمية من الجراحة ويستغني ٣٥٪ من المرضى عن الأدوية كلياً. ويلمس التحسن بعد مرور ١-١٠ سنوات من الجراحة. وتكون الإفادة من الملاج الجراحي أنجع في الإناث دون الأربعين من حملة الزمرتين النسيجيتين HLA-B7 وDR3 منها في سواهن. من المراحة في الوهن العضلي العيني من حداة أما دور الجراحة في الوهن العضلي العيني myasthenia وفي الأطفال، وفي من تجاوز الـ ٥٥ سنة من العمر؛ فما زال موضوعاً مختلفاً فيه.

شمة شموذهان من الأزمات السريرية قد يصاب بهما الريض في سياق المالجة:

- الأزمة الوهنية myasthenic crisis: وهي تفاقم أعراض الداء لحدوث خمج في الطرق التنفسية، أو تلو علاج جراحي ما في المصابين بوهن عضلي بصلي أو تنفسي، وتتطلب الحالة التهوية الاصطناعية، شأن ما يحدث في ١٠٪ من المرضى، ويُومى بإيقاف الأدوية المضادة للفعل الكوليني من تلك الأدوية، ريثما تتم السيطرة على الخمج؛ لأنها تزيد من المضرزات القصيية.

- الأزمة الكولينية cholinergic crisis: تنجم عن الإفراط في الأدوية الكولينية الفعل والتسمم بها. وتتظاهر بالإلماب، والتخليط النهني، والدُماع، والشحوب، والوهط collapse. وتمالج هذه الحالات بتخفيف الجرعة مع الدعم التنفسي الألى إن لزم.

قد يختلف الوهن المضلي في حديثي الولادة عن نظيره الشاهد في سواهم، وهناك تموذجان من الداء في حديثي الولادة؛

أ- الوهن المطبلي الوليدي neonatal myasthenia يصادف في ١٧٪ من ولدان الأمهات اللواتي يصانين الوهن المضلي. وينجم عن مرور الأضداد من الأم إلى جنينها عبر المشيمة. وقد تبدو الأعراض فيهم في اليومين الأولين من العمر، وتزول في أسابيع قليلة.

ب-الوهن المضلي الخلقي myasthenia congenital: وهو داء نادر يشاهد عقب الولادة أيضاً. تكون الأم سليمة، ولا يوجد علة مناعبة فيها أو في طفلها. وتكمن العلة في تشوه خلقي في المستقبلات ناجم عن طفرة جينية، تنتقل صفة صبغية جسدية متنحية.

r التسمم بمركبات الفسفور المضوية organophosphate - التسمم بمركبات الفسفور المضوية

وهي مركبات عضوية مضادة على نحو لا عكوس للكولينإاستراز؛ مما يؤدي إلى تراكم الأستيل كولين في كل من: المشابك synapses وتعزيز فعله المنبه في المشابك العصبية في الجملة العصبية المركزية، وفي الوصل العصبي العضلي، وفي عقد الجملة المستقلة، وفي نهايات الألياف الكولينية الفعل بعد العقد الموية ولاسيما الشرينات. والجدير بالذكر أن الأترويين الدموية ولاسيما الشرينات. والجدير بالذكر أن الأترويين دامض المستثناء ما يؤثر منها في كل من عقد الجملة المستقلة باستثناء ما يؤثر منها في كل من عقد الجملة المستقلة والوصل العصبي العضلي. تُعرف أفعال الأستيل كولين التي يمكن أن تُناهض بالأترويين بالتأثير المسكريني muscurinic في حين يطلق على أفعالها التي لا تناهض به "التأثير المسكريني "التأثير المنكويني التي التناهض به "التأثير النيكوتيني" التأثير المنكويني التي التناهض به "التأثير النيكوتيني"

لمركبات الفسفور العضوية سمية شديدة؛ لأن تأثيرها لأعكوس، فيستغرق الشفاء منها عدة أسابيع؛ ريشما تُمننَع كمية كافية جديدة من الكولين إستراز، ولهذا تستعمل هذه المركبات مبيدات زراعية للحشرات والهوام، و"غازات الأعصاب" في الحروب، ويعتقد أنها أكثر السموم شيوعاً في العالم (لا في بلادنا؛ فتشاهد معظم حالات في بلادنا؛ فتشاهد معظم حالات التسمم الخطأ بعد أكل فاكهة أو خضار حديثة الرش بهذه البيدات، أو في العمال الزراعيين الذين يستعملون تلك السموم.

هناك عدة نماذج سريرية من التسمم بهند الركبات:

أ-الأزمة الكولينية cholinergic crisis؛ وهي الشكل الحاد للتسمم. يصاب العليل بالقهم والغثيان والغص والقياء، وبالتخليط النهني والتوهم والغثيان والدوام (دوخة)، وبالتخليط النهني والتوهم restless، وبتضيق والتوجس restless، وبتضيق البؤيؤان غالباً (وليس دائماً). وقد لا تدل شدة تضيق البؤيؤين على شدة التسمم: إذ قد ينجم التضيق عن دخول السم إلى العينين مباشرة عند رش المبيد، وملامسته للملتحمة ملامسة مباشرة. ثم يصاب العليل بنفضات للملتحمة ملامسة مباشرة. ثم يصاب العليل بنفضات عضلية في الجفنين واللسان والوجه فالعنق والجسم، مع عضلية في الجفنين واللسان والوجه فالعنق والجسم، مع الشاهدة فتشمل الإسهال، والضرز، وعدم استمساك البران ويطء القلب، وتضيق القصبات، ووذمة الرئة، وتثبيط ويطء القلب، والنحاس، والرجفان، والاختلاج، والنعاس،

فالسبات. وتكثر مظاهر أذية الجملة العصبية التركزية في الأطمال خاصة.

ب- المتلازمة الوسطى intermediate syndrome: وتشاهد في بعض المرضى بعد عدة أيام (من يوم إلى أربعة أيام) من الشفاء الظاهري من التسمم الحاد. فيصاب العليل مجدداً بضعف العضل الداني، ومثنيات الرقبة neck flexors، وعضل الوجه والتنفس؛ مما قد يتطلب مساعدة التنفس آلياً. تنجم هده المتلازمة عن المعالجة الناقصة للحالة في المرحلة الحادة، كما يعتقد حالياً. وقد يستمر الشعف ٤-١٨ يوماً غالباً.

ج- قد يحدث اعتلال أعصاب محيطية محواري حسي حركي سمي المنشأ، مع سلامة العضل الداني والرقبة والأزواج القحفية بعد عدة أسابيع من الشفاء من التسمم الحاد. ويستغرق التحسن من هذه المضاعفة مدة طويلة قد تصل إلى ١٢ شهراً.

د-وصفت حالات حدوث اذیات عصبیة مختلفة متأخرة
 وطویلة الأمد، كاضطرابات نفسانیة، أو خارج هرمیة، أو عینیة؛ نادراً.

يعالج المتسمم كما يلي:

أ- تنزع الثياب الملوثة إذا كان طريق دخول السم عبر الجلد (في أثناء رش المبيد). ويغسل جلد المصاب بمحلول كريونات الصوديوم أو بالكحول.

ب- يعطى الأتروبين مباشرة بمقدار (١-٤ ملغ) حقناً بالوريد أو بالعضل، ويكرر إعطاؤه كل ١٠-٠٠ دقيقة بحسب التحسن السريري إلى أن تشاهد علامات الأتروبينية الكاملة full atropinization وقسع البؤبؤ mydriasis، وتسرع القلب، وجفاف اللسان). وقد يحتاج العليل إلى ٢٠ ملغ من الأتروبين أو أكثر.

ج- يعطى المساب منشطاً reactivator نوعياً للكولين إستراز مثل pralidoxime (٢-١ غرام، بالوريد أو المضل أو عن طريق الفم). ويكرر العلاج بحسب الاستجابة السريرية. د- ويجب إبقاء المساب بحالة الأتروبينية الكاملة مدة ٢٤ ساعة على الأقل.

ه- يعالج القصور التنفسي بالانتباه لسلامة الطرق التنفسية وبالساعدة الألية، بحسب الأصول.

و- يعاير مقدار الكولين إستراز في الدم، ولا يسمح للعليل بالعودة إلى عمله قبل أن يرتفع مقداره إلى ٧٠٪ من المقدار السوي. وقد يستغرق ذلك عدة أسابيع.

۲- التسمم الوشيقي botulism:

داء نادر، ينجم عن تسمم بإحدى ذيفانات جراثيم المطثية

الوشيقية هي عُصية لاهوائية إيجابية الغرام. تنجم معظم الوشيقية هي عُصية لاهوائية إيجابية الغرام. تنجم معظم حالات التسمم في الإنسان عن النيفانات الم, B,D أو F. تُعن جميع هذه النيفانات المختلفة أشد السموم فتكا بالجملة العصبية على وجه الإطلاق. وتختلف فيما بينها في صفاتها الناعية، وفي شدة سميتها، ويطلق على التسمم بأي منها .botulism (التسمم الوشيقي" (التسمم السنُجُقي)

يحول الذيفان دون إطلاق كمية كافية من الأستيل كولين من غشاء الأعصاب قبل المشبك presynaptic membrane عند وصول الدفعات impulses الكهربائية إليه (قارن مع ما يصادف في الوهن العضلي الوبيل؛ حيث تكون العلة في غشاء ما بعد التشابك). ويؤدي هذا إلى اضطراب كهربائي فيزيولوجي مشابه لنظيره في متلازمة لامبرت إيثن.

هناك ثلاثة نماذج سريرية من الوشيقية:

أ- الوشيقية الرضيمية infantile botulism: قد تستوطن جرثومة المطثية الوشيقية أمعاء الرضع بين أعمار الأسبوعين و١١ شهراً. وتتظاهر باضطراب هضمي ويشلل رخو وشلل الأزواج القحفية وعلامات عصبية استقلالية.

پ- وشیقیة الجروح wound botulism: وتؤهب تحدوثها الشروط اللؤهبة للكزاز.

ج-الوهيقية غذالية المنشأ food-borne botulism; وتنجم عن تناول طعام سبق تلوثه بالنيفان الوشيقي. إذ تنمو الجراثيم في وسط لاهوائي في الملبات أو المشروبات المحفوظة، وتؤكل دون طهو (أو تشرب). يصاب العليل بالتهاب معدة وأمعاء: بعد ٢١-٣٦ ساعة من ابتلاع الطعام الفاسد. ثم تظهر دلائل للأذية نظيرة الودية (اللاودية)، فحدوث الشلل النازل، مع سلامة الحس والاستعراف. يشكو المصاب أول الأمر - تشوش البصر لشلل البؤية وتوسعه (مع زوال منعكسي التكييف والارتكاس للنور). كما يشكو الشفع؛ لشلل المضل الخارجي المحرك للعينين. ويضاهد الإطراق، كما يصاب عضل البصلة بالشلل. ويبدأ الشلل النازل الرخو، يصاب عضل الأطراف والتنفس، وفي الحالات الشديدة، فيضعف عضل الأطراف والتنفس، وفي الحالات الشديدة، الشلل التنفسي هجأة؛ خلال ٢٤ ساعة من البدء. كما قد تظهر حالات جماعية من جراء تناول المأكولات أو قد تظهر حالات جماعية من جراء تناول المأكولات أو الشرويات الفاسدة ذاتها.

تظهر الدراسة الكهريائية الفيزيولوجية نقص سعة كمون المضل المركّب المشار compound muscle action potential، والذي ينخفض decrement بالتنبيه بتيار بطيء التواتر؛ ولكنه يعلو increment بالتواترات السريعة.

تعالج هذه الحالات عرضياً في المناية المشدة بمراقبة عضل التنفس ودعمه آلياً؛ إن لزم. كما يحتاج العليل إلى أخذ العذاء تسريباً بالوريد فترة طويلة؛ لوجود شلل معوي نتيجة أذية الأعصاب المستقلة. وقد يستفيد من المصل المضاد ثلاثي التكافؤ trivalent؛ إذا أعطي في مرحلة باكرة (بعد إجراء اختبار التحسس؛ لأن المصل من منشأ حيواني). ويمكن إعطاء الصادات بحسب الحاجة، مع تجنب مركبات إعطاء المسادات بحسب الحاجة، مع تجنب مركبات العضلي. وقد يتوفى ٣٠٪ من المرضى غير العالجين؛ ولاسيما المسفية المسلوخ، بقصور تنفسي أو مضاعفات قلة الحركة (الشلل) أو المسفية أو سنوات. وقد يكون الشفاء ناقصاً.

1- متلازمة لأمبرت – إيتُن الوهنية ambert-Eaton myasthenic syndrome:

هي متلازمة نادرة المسادفة، يحدث فيها ضعف عضلي متموج fluctuating weakness، مع مظاهر عصبية مستقلة مناعية المنشأ: الوجود أضداد البوابات الشولطية لقنوات الكلسيوم voltage- gated calcium channels في الغشاء العصبي قبل المشبك، تحول دون إطلاق الأستيل كولين في الفلح المشبكي synaptic cleft. وتصادف هذه المتلازمة مرافقة للخباثة التي قد تبقى خفية عدة سنوات، ولاسيما في سرطان الرئة صغير الخلايا. يتظاهر الداء بـ:

أ- ضعف العضل الدائي، أشد في الطرفين السفليين منه في الملويين، فيتعذر صعود السلالم والوقوف من وضعة الجلوس.

ب- الثعب، وتقلب الأعراض، وتحسنها بالاستمرار ببدل الجهد المتواصل أو المتكرر.

ج- اضعطراب عصبي مستقل، ومنه جضاف الملتحمة xerophthalmia وجفاف الفع xerostomia.

ه- أعراض أخرى، كالأنم العضلي، أو التيبس، أو خدر في النهايات، أو ضعف النعوظ.

ضعف المنعكسات الوترية أو بطلانها، وقد تعود بعد جهد عضلى.

و-قد ترافقها اضطرابات مناعية أخرى، كاعتلال الوظيفة
 الدرقية؛ على سبيل المثال.

يؤكد التشخيص بإجراء الفحوص الكهريائية الفيزيولوجية: تنقص سعة كمون العضل المركب المثار، ولكنه يعلو increment بالتواترات السريعة.

تعالج هذه الحالات عرضياً. وقد تستفيد من إعطاء

مثبطات الكولين إستراز ومن التثبيط المناعي. كما يجب معالجة الورم السبب متى وجد.

ثالثاً- أدواء المضل:

يتطلب حسن عمل العضل حدوث سلسلة متعاقبة معقدة من آليات فيزيولوجية. يتطلب فهمها تذكيراً - دون إطناب -بالبنى التشريحية الأساسية للألياف العضلية، تبدو في الشكل ولا مجال للتفصيل فيها.

وتشمل سلسلة الأليات هذه؛ المراحل التالية:

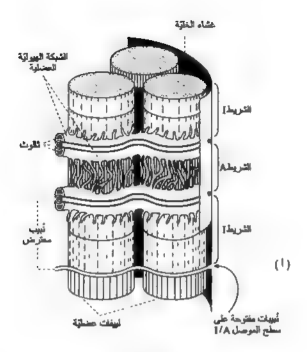
أ- ينتشر كمون الحركة المثار Propagated action potential من الغشاء الخارجي لليف العضلي إلى عمق الليف عبر تبييات مستعرضة transverse tubules تعرف بجهاز T. وتوجد هذه النبيبات بانتظام في الوصل A-I junction A-I، تفتح على سطح الليف العضلي (الشكل ١-١).

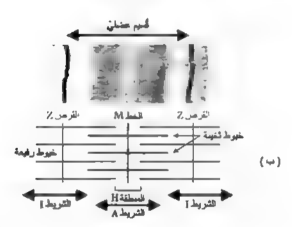
ب- ينتقل التنبيه إلى الشبكة الهيولية الباطئة bridges شريطية الشكل؛ عبر جسور endoplasmic reticulum بروتينية تحتوي على قنوات الكلسيوم calcium channels، تصل بين الأغشية. وتحيط الشبكة الهيولية الباطئة باللييفات العضلية myofibrils. أما وظيفتها فهي تنظيم تركيز إيونات الكلسيوم في العُصارة الخلوية (cytosol)، التي هي قليلة الكلسيوم في أثناء الراحة.

ج- عندما تتنبه الشبكة الهيولية الباطنة، تنطلق إيونات الكلسيوم المخزونة فيها إلى العصارة الخلوية، فيزداد تركيز الكلسيوم في العصارة.

ه- يتحسس بروتين خاص في الخيوط الدقيقة - يعرف بالترويونين - وجودَ الكلسيوم (الشكل ١-ب). فيُحرك الترويونين المفعل بروتيناً أخر في الخيوط الرقيقة، هو الترويوميوسين tropomyosin؛ مما يسمح للخيوط الثخينة في اللييف أن تنزلق على الخيوط الدقيقة، فيتقلص اللييف المضلى.

ه- أما ارتخاء اللبيف المضلي؛ فيحدث عندما تتوقف الشبكة الهيولية الباطنة عن إطلاق الكلسيوم. ويقوم بروتين خاص يعرف بالكلسيكويسترين calsequestrin باستعادة الكلسيوم المُطلق، ليختزن في الشبكة الهيولية الباطنة. وينقص إيونات الكلسيوم الحر؛ يستعيد الترويونين والترويوميوسين شكلهما الأصلي، فيتوقف الليف العضلي عن التقلص. ويحدث الارتخاء على نحو منفعل بتأثير قوة الجاذبية أو بتقلص العضل المضاد. وتجدر الإشارة إلى أن تركيز الكلسيكويسترين هو أعلى في الألياف العضلية سريعة التقلص منه في البطيئة.





الشكل(١)؛ (١) البنية التشريحية لليم عضلي myofiber واحد . (ب) البنية التشريحية للُّبيف واحد myofibril من الليف العضلي. ويحتوي اللييف العضلى الواحد عدة خيوط عضلية myofilaments. تَتَشكل الخيوط التُخيِنة thick filaments من البروتين الميورين myosin، تحتوي الخيوط الرقيقة بروتيناً رئيسياً مختلماً، يعرف بالأكتين actm؛ إضافة إلى كميات أقل من البروتينين: الثروبونين troponin والترويوميوسين tropomyosin. في المُن المنطلحات العربية المُقابلة للألفاظ الأعجمية الأخرى.

يبدو – من الشرح المبسط أعلاه – أن تقبض العضلة

وارتخاءها ينجم عن سلسلة مترابطة من العمليات الكيميائية تشترك فيها إنزيمات كثيرة. وإن حدث خلل في إحدى تلك الخطوات لأضطرب عمل العضلة؛ قال عجب من أن يكون هناك عدد كبير جداً من أدواء المضل، لكل منها إمراضه الخاص، ولحسن الحظ أنها كلها أدواء تادرة المسادفة، وتتخلاهر بضعف متناظر في العضل الداني عَالباً (الجدول ٢٩)؛ مع ارتفاع إنزيم CK ارتفاعاً متفاوت الشدة. وقد يصاب القلب في بعض النماذج ، ولا يصاب العضل

الأملس غالياً.

يتشابه المظهر المجهري تخزعات المضل في هذه الأدواء، وكذلك الأمر في تخطيط العضل (مع وجود بعض الاستثناءات. وقد يتطلب تحديد السبب إجراء دراسات مخبرية معقدة، كالتلوين النوعى للبروتينات، والاستعانة بالمجهر الإلكتروني؛ وياجراء اختبارات مناعية أو تحريات چينية.

يُطلق مصطلح "اعتلالات العضل" myopathies على أدواء العضل المخطط (أي العضل الذي يخضع للإمرة الإرادية) :

- ضعف العضل الدائي proximal weakness:
- تعذر النهوض من وضّعة الجلوس، والوقوف من القرفصاء، وصعود السلالم؛ بإصابة عضل زنار الحوض.
- تعذر رفع اليدين والساعدين أعلى من مستوى الرأس، وصعوبة تمشيط الشعر؛ بإصابة عضل زنار الكتفين.
 - تعذر الجلوس من الاستلقاء بضعف عضل الجذع.
 - صعوبة البلع في بعض الأدواء.
 - اعتلال العضلة القلبية أو اضطراب النقل القلبي في بعض الأدواء.
 - لا يصاب العضل الأملس إلا تادراً.
 - ضمور العضل المؤوف بالإزمان غالباً. كما يشاهد الضعف مع ضخامة المضل أحياناً.
 - قد تزول المنعكسات الوترية أو تضعف، أو أنها تبقى سوية.
 - ♦ قد يحدث تقفع المضل contracture بالإزمان. وقد يصادف باكراً في سير بعض الأدواء.
 - سلامة المصرتين.
 - ♦ سلامة الحس.
- الألم المضلي في بعض الأدواء. وللألم تماذج مختلفة: مضض: أو آلم في آثناء الجهد أو بعده! أو معص! أو آلم شديد بنخر عضلي muscle necrosis.
 - بيلة الميوغلوبلين myoglobulinuria في نخرة العضل.
 - مشاكل مختلفة في أثناء التخدير العام في بعض الأدواء.
 - مظاهر أخرى خاصة بالداء.

الجدول (٢٩) الشهد السريري العام في أدواء العضل المختلفة.

التي لا تنجم عن فقدان التعصيب، في حين تعرف الأدواء العصلية" (ف = العصلية الجينية (الوراثية) ب"الحثال العصلية" (ف = حثل) muscular dystrophies. هناك عدد كبير منها، ونكتفى بالتطرق إلى أكثرها شيوعاً.

تقسم أنواء العضل – سريرياً – إلى الجموعات التائية: ١- أنواء العضل الالتهابية:

أ- أدواء العضل الالتهابية، مناهية المنشأ؛ تضبع هذه المجموعة تقليدياً؛ التهاب العضل المتعدد والتهاب الجلد .inclusion body myositis

(۱)- التهاب العضل المتعدد polymyositis والتهاب الجلد والعضل: والعضل dermatomyositis تقسم مجموعة التهاب العضل المتعدد/التهاب العضل والجلد إلى خمسة نماذج سريرية متراكبة:

- التهاب العضل المتعدد الصرف pure polymyositis.
- التهاب الجلد والعضل الصرف pure dermatomyositis.
- التهاب الجلد والعضل (والتهاب العضل المتعدد) المرافق للتنشؤات.
- التهاب الجلد والعضل (والتهاب العضل المتعدد) في الأطفال childhood المرافق لالتهاب الأوعية الدمـويـة .vasculitis
- التهاب العضل المتعدد المرافق لأدواء الكولاجين الوعائية collagen vascular diseases.

تتظاهر هذه الأدواء باعتلال العضل الداني للأطراف. تصاب بها الإناث خاصة، ولاسيما بين الأعمار ٣٠-٢٠ سنة، مع وجود ذروة وقوع صفرى في سني المراهقة. وتتجلى بالظاهر البيئة في الجدول (٣٠)؛

ثمة نموذج آخر من التهاب العضل يعرف بالتهاب العضل البؤري focal myositis . ويتصف ب:

- ضعف وضمور عضلي بؤري أو غير متناظر.
- قد تبقى العلة مستقرة دون أن تتغير شدةً أو امتداداً، أو أنها قد تتفاقم ببطء.
- تفيد المالجة بمثبطات الناعة immunosuppressive في الحد من الثرقي.

تجرى الاستقصاءات والضحوص الخيارية التالية في التهاب المضل:

- الكرياتين كيناز CK في المسل؛ ويستدل من شدة ارتفاعه على فعالية الداء. ويجب التنويه إلى أن بعض الأدوية والمواد الكيميائية الأخرى قد تؤدي إلى ضعف العضل الداني مع ارتضاع CK أيضاء ومن هذه الأدوية الستاتينات statins والكلوروكين chloroquine والكلسيسين colchicine ولاسيما في السنيسن يسعالجون بديال السم المرّمسن haemodialysis في حين قد تسبب الستيروئيدات القشرية ضعف العضل الداني من دون ارتفاع CK المرافق. كما يرتفع CK الحقن الحقن العضلية.

- تخطيط العضل الكهريائي EMG: ويظهر فيه كمونات الوحدات المحركة motor unit potentials صغيرة السعة وقصيرة الأمد مع وجود ارتجاف (رجفان) لييضي تلقائي .spontaneous fibrillation
- الخزعة العضلية: ويظهر فيها ارتشاح التهابي، وتخر necrosis أنياف المصل مع بلعمتها phagocytosis وتجدها. وتجدر الإشارة إلى أنه ينصح أخذ الخزعة من بقعة عضلية مؤلمة tender لم يسبق سبرها بإبرة التخطيط؛ تفادياً لظهور تعيرات التهابية علاجية المنشأ iatrogenic.
- سرعة التثفل والاختبارات المسلية المناعية؛ بحشاً عن anti-Jol و ANA و ANA و anti-Jol

- (وهو أحد نماذج ANA يزداد في أدواء العضل الالتهابية مناعية المُنشأ)، وتقييم وظائف الدرقية، وتحري أضداد مستقبلات الأستيل كولين.
- إجراء تخطيط القلب الكهريائي وتقييم الوظائف التنفسية؛ بحثاً عن تأثر القلب وعضل التنفس.
- البحث (المتكرر إن لزم) عن سرطان خفي في حالات التهاب الجلد والعضل؛ ولاسيما في الذكور ممن تجاوروا الـ ٥٠ عاماً من العمر عند بدء الإصابة. وقد يشمل ذلك تصوير المعدر الشعاعي، وتصوير الحوض بالأمواج فوق الصوتية، والصدر والبطن بالتصوير المقطعي المحوسب CT، والجهاز الهضمي بالباريوم، وقد يشمل التحري تنظير جهاز الهضم أيضاً.
 - ضعف العضل في التهاب العضل المتعدد و التهاب الجلد والعضل:
 - الداني للأطراف (قد يكون غير متناظر)، فيتعذر الوقوف من القرفصاء، ورفع الطرفين العلويين فوق الرأس، +/- عضل الرقبة (متلازمة "الرأس الطأطأ" dropped head syndrome)؛ في 7/1 الحالات لضعف العضل الخلفي
 - - +/- عضل البصلة، ومنها عسر التصويت dysphonia (البُحة) وعسرة البلع dysphagia.
 - +/- عضل التنفس (ولكن لا يصادف ضيق النفس dyspnea إلا نادراً).
 - لا يصاب العضل الخارجي للعين.
 - ضمور خفیف،
 - لا تحدث أوجاع تلقائية في معظم الحالات (١٥٪ تقريباً)، بل قد يصادف مضض.
 - ضعف المنعكسات hyporeflexia، وقد تبقى سوية.
 - +/- اضطراب نظم القلب (لاعتلال العضلة القلبية).
 - +/ تلبث الرئة.
 - التهاب الجلد المشاهد في التهاب الجلد والعضل:
 - ♦ طفح جلدي بنفسجي اللَّون حول المينين وظهر اليدين مع:
 - ٥ توسع الأوعية الشعرية في قاعدة الأظفار، وإحمرار البراجم knuckles.
 - ٥ علامة Grotton: بقع حمراً، أو بنفسجية اللون، متوسفة، تشاهد على سطح البراجم، وقد تظهر على الوجه
 الباسط للمرفقين والركبتين والكعبين malleoli أيضاً، تشبه ما يشاهد في الصدفية psoriasis.
 - f V احمرار على شكل f V يشمل العنق وأعلى الصدر. وقد يشمل الكتفين أيضاً، f V
 - ٥ قد يتثخن الجلد في جانبي الأصابع ووجهها الراحي، ويتشقق. فتبدو الشقوق قنرة (علامة يد الميكانيكي (mechanic's hand).

ملاحظات:

- . ♦ +/- = قد يحدث،
- لا يشمل احمرار الجلد فوق ظهر السلاميات؛ على نحو مغاير لما يشاهد في النئبة الحمامية الجهازية، والتي تصيب الجلد فوق ظهر السلاميات، وتعف عن سطوح البراجم.
 - يجب البحث عن سرطان خضي في التهاب العضل والجلد dermatomyositis فيمن تجاوز الأربعين.
- ●قد يحدث التهاب الجلد والعضّل هي الأطفال، فيشاهد التهاب الأوعية، وتكثر التكلسات تحت الجلد. ولا تزداد نسبة حدوث السرطانات بينهم.
- ♦ لا زيادة في الأورام الخفية في التهاب العضل الصرف غالباً؛ ولكن يتوجب البحث عن الخباثة في الحالات التي الا تستجيب للعلاح.
- قد يرافق النهاب العضل أدواء مناعية أخرى أيضاً، كالوهن العضلي الوبيل، وتصلب الجلد scleroderma، وداء هاشيموتو الدرقي Hashimoto thyroiditis.

الجنول (٣٠) المشهد السريري المام في التهاب المضل المتمند والتهاب الجلد والمضل.

تعالج الالتهابات العضلية المناعية معالجة طويلة الأمد بالستيروئيدات القشرية؛ بجرعات كبيرة قد تصل إلى ٢٠- ١٠ ملغ يومياً (مع المعالجة الوقائية prophylaxis لتخلخل العظم osteoporosis). وكذلك بمشيطات المناعة (كالعظم azathioprine) المتي تفيد أيضاً في تخفيض جرعة الستيروئيدات المعطاة: أو methotrexate؛ أو ciclosporin أو بفصادة البلازما plasma exchange. وتهدف المعالجات إلى بغضادة البلازما plasma exchange. وتهدف المعالجات إلى الحؤول دون حدوث التليف المضلي والتقفع contracture. وقد يحتاج هؤلاء المرضى إلى معالجة قد تستمر مدة ٢-٥ سنوات أو مدى الحياة أحياناً. كما قد يحتاج بعضهم إلى علاج اضطرابات نظم القلب إن حدثت.

(٢)- التهاب المضل الاشتمالي inclusion body myositis هو أكثر أدواء الاعتلال المضلي المكتسبة مصادفة في الكهولة والشيخوخة. يصاببه الذكور بنسبة ه إلى ا مقارنة بالإناث. ودرجت العادة على تصنيفه ضمن أدواء المضل المناعية المنشأ، بيد أن الإمراض فيه ما زال غامضاً. ثمة تشابه في خرعة العضل في هذا الداء وبين ما يشاهد في خرعة من الدماغ في داء ألزهايمر، وهذا ما دفع بعضهم إلى الاعتقاد أن التهاب المضل الاشتمالي هو علة تنكسية، فيها عنصر التهابي، في المحدول (٣١) المشهد السريري في هذا الداء. يزداد الاعتلال بيطء، وليس له علاج ناجع، فهو لا يستجيب للستيروئيدات بيطء، وليساله غاد تناجع. فهو لا يستجيب للستيروئيدات

ب- أدواء العضل الالتهابية خمجية المنشأ infectious: قد يشتكي كثير من المسابين بأخماج جهازية الاماً عضلية،

كما يشاهد في الإنفلونزا، وداء نقص المناعة المكتسب AIDS، والتهاب سنجابية النخاع الأمامية، وسواها من الأخماج الفيروسية، وثمة أخماج أخرى تسبب التهاباً نوعياً في العضل، وتستحق ذكراً خاصاً:

- (١)- داء الشّعرينات trichinosis؛ يصيب عضل الجسم والعضل الخارجي الحرك للعينين. يحدث هدا الداء بعد تناول لحم خنزير مصاب، غير مطهوّ جيداً.
- (٢)- التهاب العضل القيحي pyomyositis: وفيه يتجرثم الدم بالكورات العنقودية: مما قد يسبب خراجاً عضلياً متوضعاً. فيشبه الشهد السريري نظيره في التهاب العضل البؤري، وتصادف هذه الحالات في المناطق الاستوانية خاصة، وفي مدمني المخدرات الوريدية والسكريين ومثبطي المناعة أعضاً.

توجه العلامات البنيوية نحو التشخيص. ويؤكده التصوير بالأمواج فوق الصوتية والرنين الفنطيسي ورشف aspiration القيح أو الاستقصاء الجراحي مع فحص عينة من القيح.

(٣)-التهاب العضل الحاد السليم benign acute myositis يصاب به الأطفال خاصة، يشكو الطفل ألماً عضلياً شديداً في طرف سفلي، يحول دون الوقوف والمشي، وتزول الأعراض بعد عدة أيام. تصادف هذه الحالة في مرحلة التعافي من الإنفلونزا، أو من خمج تنفسي فيروسي المنشأ، ولا يعرف الإمراض في هذه الحالات أناجم هو عن أذية عضلية مباشرة بالشيروس، أم عن ارتكاس مناعي ضد الشيروس.

● ضعف مربعة الرؤوس الفخنية (غير متناظر غالباً). ● ي ضعف العضل القاصي، قد يكون غير متناظر أيضاً. تصاب مثنيات أصابع اليدين وباسطات رسفي القدمين خاصة. وقد تكون الأذية انتقالية لبعض المضلات.	تمط شعف العطبل
 ♦ ± عسر البلع. ♦ سلامة الحس (ويدلك تستبعد أذيات الضفيرة). 	
قد ترافق أدواء مناعية كمتلازمة جوكرن Sjogren.	مظاهر مرافقة أخري
● ارتفاع متوسط الشدة بخميرة CK. ● تخطيط العضل: من نموذج اعتلال العضل، مع ارتجاف (رجفان) fibrillation تلقائي، وأمواج حادة إيجابية positive sharp waves. ● خزعة العضل (لتأكيد التشخيص): وفيها يظهر ارتشاح التهابي باللمفاويات من نموذج T خاصة في أغماد الألياف العضلية endomysium.	الاستقصاءات
ول (٣١) المشهد السريري العام في التهاب العضل الاشتمالي.	الجد

 (1)- أخماج أخرى؛ كداء لايم Lyme والمالاريا، والتدرن، وغيرها.

٧- أدواء المضل جينية المنشأة

تضم عدداً كبيراً من الأدواء العضلية الوراثية. وتقسم إلى أربع مجموعات، هي:

 أ- حثالات العضل (ف: حثل): تقع العلة في بنية جدار الخلية.

ب- اعتلالات العضل الخلقية: تقع العلة في بنية العناصر القلوصة contractile elements.

ج- اعتلالات العضل الاستقلابية: وتكون العلة في عمل إنزيمات الخلية.

ه-اعتلالات القنوات الإبونية ion channelopathies وتنجم
 العلة عن خلل في تنظيم عبور الشوارد عبر أغشية خلايا
 المضل.

أ- الحثال العضلية (معثرية السير) (progressive):
العضال المعضلية (معثرية السير) muscular dystrophies على كل اعتلالات العضل الوراثية، التي تؤدي إلى ضعف العضل المعضل المعضل المعطلح بعد العضل المخطط وضموره. ثم خصص هذا المعطلح بعد تقدم العلم للأدواء العضلية التي تنجم عن طفرات جينية، تغضي إلى علة ما في البنية الجزيئية لأغماد اللييف العضلي muscle fiber membrane sarcolemma. فقد يكون ثمة خلل، إما في كمية بروتين ما في أغشية الألياف العضلية؛ وإما في نوعيته. ويكمن الخلل في الشبكة البروتينية الليفية التي تربط الغشاء بالمطرق matrix. ووظيفة هذه الشبكة هي المضلي وارتخاله.

تؤدي أذية أغشية اللييفات المضلية إلى تدفق الكلسيوم

إلى ضمن الخلية. فتتفعل الإنزيمات الحالة للبروتينات sarcoplasm في الهيولى العضلية sarcoplasm، ليحدث الانهضام الذاتي autodigestion؛ وهو ما يطلق عليه "النخر العضلي" myonecrosis. فيتليّف العضل، ويرتشع بنسيج شحمي؛ ولكن دون حدوث ارتكاس التهابي أو تجدد الألياف المتأذية.

ثمة ثالاتون جيناً مسؤولاً عن تصنيع البروتينات المختلفة في غشاء الخلية العضلية. ولكل من هذه البروتينات وظيفته الخاصة. فمنها ما هو موجود في لبالفمد ذاته sarcolemma (وهي السركوغليكانات sarcoglycans)؛ ومنها ما هو مستقر في الغشاء القاعدي الخارجي للجدار basement membrane (وتعرف بعضها (alpha-dystroglycan, merosin)، ويكمن بعضها ضمن الهيولي، تحت الفشاء مباشرة، وهي الدستروفين dystrophin . في الجدول (٣٢) الأدواء التي تنجم عن شدودات البروتينات المذكورة. فقد يفضى اعتلال الدستروفن إلى حثل دُشن Duchenne (بغياب البروتين)، وحشل بيكر Becker (لنقص في كميته). أما اضطرابات السركوغليكانات (في الجدار)؛ فتسبب الحثال المختلفة لعضل زناري الأطراف. في حين تحدث حثال المضل الخلقية عن اعتلالات اللانينين في الفشاء القاعدي. وهكذا بدأ يستبدل بتقسيم حثال العضل بحسب نمط توزع الإصابة سريرياً (الجدول ٣٢)؛ آخر يستند إلى سببها الجزيئي (الجدول ٣٧).

تختلف حثال المضل فيما بينها سريرياً من حيث نمط الوراثة، والعمر عند البدء، و توزع الإصابة، وسرعة التردي، والدى المتوقع للحياة.

ب- اعتلالات العضل الطبقية congenital myopathies تنجم هذه الأدواء عن علل في البنية البروتينية للعناصر

- اعتلالا الدستروفن dystrophinopathies: حثل دُشن Duchenne وبيكر Becker -
- اعتلالات السركوغليكانات المختلفة: حثل زناري الأطراف limb-girdle dystrophies
 - مثل المضل الوتاري myotonic dystrophy
 - حثل العضل الوجهي الكتفي العضدي و حثل العضل الكتفي الشظوي facioscapulohumeral & scapuloperoneal dystrophy
 - حثل العضل اتعيني البلعومي oculopharyngeal muscular dystrophy
 - اعتلالات العضل القاصي distal myopathies
 - حثل إمري- دريفُس المضلي Emery-Dreifuss muscular dystrophy
- خلل اللانينين في الغشاء القاعدي: حثال العضل الخلقية congenital muscular dystrophies
 - (١) وتنجم كل مجموعة سريرية عن اضطراب في وظيفة بروتين في غشاء اللييف العضلي.

الجدول (٣٧) حثال العضل المختلفة (١).

- اعتلال العضل خيطي الشكل nemaline myopathy
 - اعتلال النُّبِيبات العضَّلية myotubular myopathy
- اعتلال العضل مركزي النوي myopathy centronuclear
 - داء مركز اللب central core disease
- داء صغروي اللب المتعدد multiminicore disease، (وله عدة أشكال).
- اعتلال لاتناسب الألياف العضلية الخلقيcongenital fiber-type disproportion myopathy، واعتلال العضل هياليني الأجسام hyaline body myopathy . (وقد يشمل عدة أدواء).

الجدول (٣٢) اعتلالات المضل الخلقية.

القلوصة أي في الليف المعملي ذاته (قارن مع الإمراض في حثال العصل). فتتراكم البروتينات الشاذة ضمن الهيولي دون أن تستطيع الخلية المصلية الاستفادة منها أو التخلص منها، وتظهر هذه البروتينات في خزعة العصل كأجسام اشتمالية oinclusion bodies، تختلف من حيث الشكل بين داء وأخر، ثمة سبعة نماذج من هذه الأدواء الوراثية النادرة، تنتقل صفة صبغية جسدية متنحية (الجدول ٣٣).

تتشابه هذه الأدواء سريرياً. فتتظاهر بالضعف وينقص مقوية العضل hypotonia الشديدين منذ الولادة؛ مما يؤدي الى صعوبة التنفس والإرضاع والبكاء، والتهاب الرئة، فالوفاة. ولكن إذا ما تجاوز الوليد تلك المرحلة الحرجة؛ دخل المرض مرحلة الإزمان؛ فإما أن يتفاقم الداء ببطء؛ وإما أنه قد يدخل مرحلة الهجوع، فيعيش العليل مدى العمر السوي المتوقع. كما قد يسبب الداء ضعف العضل الداني وعضل الوجه، وهنفاً حُدابياً واضطرابات جسمانية أخرى.

تسمى النماذج المختلفة لهذه الأدواء بحسب التغيرات التشريحية الواسمة المرئية في الخزعة العضلية، والتي يُرجع إليها في كل الحالات لتأكيد التشخيص، ولعل أكثر اعتلالات العضل هذه مصادفة هي: اعتلال العضل خيطي الشكل العضل هذه مصادفة هي: اعتلال العضل خيطي الشكل مركز اللب centronuclear، واعتلال الغضل مركز اللب التبييات العضلية مركز اللب myotubular myopathy أما أشدها خطورة على الحياة فهو اعتلال النبييات العضلية، وأسلمها (وأكثرها مصادفة أيضاً): هو اعتلال الغضل خيطي الشكل، إذ إنه لا يتفاقم بمرور الزمن، ويستحق داء مركز اللب ذكراً خاصاً به لسببن: فقد يصاب الأطفال المرضى بفرط الحرارة الخبيث لسببن: فقد يصاب الأطفال المرضى بفرط الحرارة الخبيث لما البوتامول عند التخدير: ويُحسن العلاج بالسالبوتامول ولا يوجد علاج خاص للأدواء الأخرى.

تكمن أهمية هذه الأدواء في أنها تسبب نقص المقوية الوليدية؛ مما يستوجب تفريق اعتلالات العضل الخلقية عن الأسباب الأخرى لنقص المقوية الوليدية؛ كالاختناق في الفترة المحيطة بالولادة perinatal asphyxia، والاضطرابات الاستقلابية، وشنوذات الجملة العصبية المركزية. لذلك يتطلب التشخيص دراسة الخزعة العضلية؛ إضافة إلى الوسائل التشخيصية الأخرى.

ج-أدواء العضل الاستقلابية؛ اكتشفت هذه المجموعة من الأدواء في النصف الثاني من القرن الماضي، وينجم معظمها عن علل إنزيمية في الهيولى؛ جينية المنشأ، تتحكم هذه الإنزيمات في استقلاب الكريوهيدرات أو الدسم؛ في مرحلة ما قبل دخول السكر إلى المتقدرات لإنتاج الطاقة (أي إنتاج الـ ATP). فتتراكم الجزيئات غير المستقلبة في الهيولى؛ دون الاستفادة منها، ونظراً لأن عمل العضل يتطلب كميات كبيرة من الطاقة، فلا غرو أن تتظاهر هذه الأدواء بعدم تحمل الجهد الجسماني exercise intolerance كما سيرد، وتتراكم جزيئات الفليكوجين أو الدسم ضمن الخلايا (قارن باعتلالات المضل الخلقية).

يصاب المضل المُخطط خاصة. كما قد يتأذى الكبد والكليتان والقلب – في بمض من هذه الأدواء – لحاجتها المرتفعة إلى الطاقة. يلاحظ أن الملة الأساسية في أدواء المضل الاستقلابية هي في تصنيع ATP، الذي ينجم عن:

- (۱)- عوز إنزيمي في استقلاب الكربوهيدرات في الهيولى قبل دخول السكر إلى المتقدرات، ثمرف هذه بـ "أدواء اختزان الفليكوجين" glycogen storage diseases. وهذه هي المقصودة بأدواء العضل الاستقلابية غالباً.
- (٣)- أو عن عوز إنزيمي في استقلاب الدسم في الهيولى
 قبل مرحلة إنتاج ATP في المتقدرات. ويطلق عليها "أدواء
 اختزان الدسم" Jipid storage diseases.
- (٢)- أو عن عوز الإنزيمات في المتقدرات، فتعرف تلك

الأدواء بـ "أدواء المتقدرات"، التي سبق ذكرها. ولا يشملها تعريف "أدواء العضل الاستقلابية".

تنتقل هذه الأدواء صفة جسدية متنحية غالباً. وقد تكون اكثر شيوعاً مما يعتقد. إذ قد لا يفطن الطبيب أو العليل إلى وجود مشكلة صحية؛ إذا ما كانت الأعراض طفيفة، أو في غياب سيرة أسرية صريحة.

قد تبدأ الأعراض في الرُّضع، فيكون الداء حينئذ شديد الوطأة، وقد يؤدي إلى الوفاة، في حين تكون الأشكالُ التي تتظاهر في الطفولة أو في البالغين أقل شدة، وثمة أشكال طفيفة لا تسبب أي إعاقة، وتستجيب جيداً لتعديل نمط التغذية.

تؤدى هذه الأدوام إلى أعراض خاصة:

عدم تحمل الجهد العضلي exercise intolerance: إن ما يميز هذه المجموعة من الأدواء هو عدم تحمل العليل لبعض أنواع من الجهد الجسماني؛ ولاسيما في أثناء الصيام. فيشتكي تمبأ مؤلماً يحول دون الاستمرار بما هو عليه. ويختلف هذا عن نظيره الشاهد في الوهن العضلي بوجود الألم.

تتفاوت شدة الجهد المُثير للنُهُك من مريض إلى أخر؛ فقد يُحرَّض لدى بعضهم بالمشي بخطا سريعة. في حين قد تشكو مريضة ألما عضلياً في الطرفين الملويين عند بدلها جهداً بسيطاً، كتصفيف الشعر أو القيام بعمل منزلي بسيط. ويدرك كل مريض جيداً حدود ما يستطيع بدله من جهد.

وعلى نحوعام؛ يشكو المصاب باضطراب في استقلاب الكربوهيدرات التعب المؤلم في بداية الجهد. ومنهم من يستعيد بعضاً من نشاطه بعد مرور ١٠-١٥ دقيقة من المتابعة، الاستخدامه سبلاً استقلابية بديلة أخرى.

●الألم العضلي: تصادف نماذج أخرى من الألم العضلي: فقد يحدث المعصلي cramps في أثناء الجهد، أو بعد الضراغ منه بعدة ساعات. كما قد تصبح العضلات مؤلمة أو مُعضنة بعدة ساعات. كما قد تصبح العضلات مؤلمة أو مُعضني يعرف بانحلال العضل المخطط: rhabdomyolysis. فتطلق الألياف العضلية إلى الدوران ما تحتويه من الميوغلوبولين العضلية إلى الدوران ما تحتويه من الميوغلوبولين myoglobulin عما يؤدي إلى بيشة الميوغلوبولين myoglobulin وقد تترسب هذه البروتينات في الأنابيب الكلوية، وتسبب قصوراً كلوياً حاداً. وتُفقد كميات كبيرة من السوائل من الدوران بدخولها ضمن العضل المتنظر؛ مما قد يغضى إلى الصدمة shock.

قد تشاهد نوب انحلال المضل في جميع أدواء استقلاب الكريوهيدرات العضلية. يوصى الرضى بتجنب ما قد يثير نوب انحلال المضل، وذلك بالتقيّد ببذل ما يناسبهم من جهد بدئي، ويتعديل ما يتناولونه من غذاء، ويعدم الصيام، أما نوب الانحلال المضلي؛ فتعالج - بوصفها حالات إسعافية - بتعويض السوائل الفقودة تحاشياً للصدمة أو للقصور الكلوي،

● الضعف العضلي محلَّرد السير؛ قد تتظاهر بعض من أدواء العضل الاستقلابية بضعف مطَّرد في العضل الداني، مع إصابة عضل التنفس والعضلة القلبية. وقد ينتهي الأمر في هؤلاء بالإقعاد والحاجة إلى مساعدة تنفسية ميكانيكية ليلاً. ويستدل على الأذية التنفسية من ضيق النفس في

- عوز المالتاز الحامضة (داء بومب) (Pompe's disease) عوز المالتاز الحامضة
 - عوز الكارنيتين Carnitine deficiency
 - عوز بالميتيل كارنيتين ترانسفراز Carnitine palmityl transferase deficiency
- عوز الإنزيم المشذب (داء "كوري" أو "قوريَس) Debrancher enzyme deficiency (Cori's or Forbes'disease)
 - عوز نازعة مدروجين اللاكتات Lactate dehydrogenase deficiency
 - عوز نازعة أمين أدنيلات العضل Myoadenylate deaminase deficiency
 - عوز فوسفو فروكتوكيناز (Tarui's disease) عوز فوسفو فروكتوكيناز
 - عوز فوسفوغليسرات كيناز Phosphoglycerate kinase deficiency
 - عور فوسفوغلیسرات موتاز Phosphoglycerate mutase deficiency
 - عوز الفوسفوريلاز (مرض ماك أردل) (Phosphorylase deficiency (McArdle's disease)

(١) اضطرابات استقلاب السكر، ولاسيما داء ماك أردل هي أكثر هذه الأدواء مشاهدة.

الجدول (٣٤) أدواء العضل الاستقلابية العشرة (١٠).

د- اعتبلالات البقشوات المشاردية (الإيودية)ion:

channelopathies تنجم هذه الأدواء النادرة المسادفة عن

اضطراب في نقل الشوارد عبر أغشية الخلايا العضلية. فهي

تسبب اضطراباً وظيفياً، لا عيوباً بنيوية. فلا تتنكس الألياف

العضلية تشمل هذه الأدواء:

(۱)- اضطرابات الوتار المضلي الصرفة stiffness يتصف الوتار المضلي بيبوسة العضل stiffness disorders مع عسر ارتخاء العضل بعد تقلص إرادي. وقد نموذجان: الوتار العضلي الخلقي myotonia congenital، ونظير الوتار العضلي الخلقي paramyotonia congenita. وتُعتا بالصرفين؛ لتمييزهما من حثل العضل الوتاري الذي يجمع بين صفتي الحثل والوتار معاً.

ينجم الوتار العضلي الخلقي عن خلل في قنوات نقل شاردة الكلورعبر الغشاء الخلوي. ويتحسن الوتار بالاستمرار في متابعة الحركة الإرادية. في حين ينجم نظير الوتار العضلي الخلقي عن اضطراب في قنوات نقل شاردة العصوديوم. وتزداد شدة الوتار فيه بالاستمرار بالحركة: وبالبرودة أيضاً. ولا يشاهد ضمور العضل في أي منهما.

يسهل تأكيد التشخيص بإجراء تخطيط عضلي كهربائي؛ إذ يثير إيلاج إبرة التخطيط في العضل الكمونات الوتارية .myotonic potentials

(٢)- الشلول النورية periodic paralysis: تنجم عن اضطرابات في نقل شاردة البوتاسيوم إلى ضمن الخلايا المضلية، عبر القنوات الخاصة بها في أغشية تلك الخلايا. يصادف الشلل الدوري بفرط نشاط الدرقية thyrotoxic يصادف الشلل الدوري بفرط نشاط الدرقية periodic paralysis familial وفي الشلل الدوري الأسري periodic paralysis و والأخير منهما أشكال مختلفة: فقد يكون بنقص بوتاسيوم الدم hypokalaemic، وهو أكثرها مشاهدة: أو بفرط بوتاسيوم الدم normokalaemic؛ أو سوي البوتاسيوم علها شلولاً مؤقتة معممة، تثار بتناول وجبة كبيرة غنية بالكريوهيدرات، أو بعد الرياضة المجهدة. يخف تواتر نوب الشلول العابرة في الرياضة المجهدة. يخف تواتر نوب الشلول العابرة في

اعتلالات القنوات الشواردية بمرور الزمن. ويوصى المرصى بتلافى العوامل الثيرة.

٣- اعتلالات العضل غدية النشأ:

تنجم عن فرط إفراز الهرمونات أو نقصها. وتستجيب للمعالجات، وتضم:

أ-اعتلال العضل ستيروليدي المنشأ، وهو أكثرها مصادفة. ينجم عن اضطرابات الكظرية (داء أديسون Addison's)، أو دوائي المنشأ. ويؤدي إلى ضعف العضل الدائي وضموره

ب اعتلال العضل درقي المنشأ؛ يشاهد اعتلال العضل الداني وضموره في قرط نشاط الدرقية، وقد تحدث نوب الشلل الدوري أيضاً. أما في نقص نشاط الدرقية؛ فقد يصادف ضعف العضل مع ضخامة، وقد يشاهد في أدواء الدرقية اعتلال العضل الخارجي للعينين (داء غريف Graves) والوهن العضلي الوبيل.

ج- قرط نشاط الدريقات parathyroid diseases الأولي والثانوي الكلسيوم الأولي منهما، يرتضع الكلسيوم في الدم: مما قد يؤدي إلى ضعف عضلي معهم. أما في الثانوي فيشاهد تلين المظام osteomalacia، ومنه ضعف عضل زنار الحوض المؤلم والمشية المتهادية CK في الدم.

a- الأورام المضررة للهرمونات: كالورم الفدي الشخامي المطلق لهرمون النمو.

٤- اعتلالات العضل السمية النشأ:

قد تسبب أدوية كثيرة وكيميائيات مختلفة والكحول تغيرات اعتلالية في العضل؛ قابلة للتراجع عند الانقطاع عن تعاطيها. ويعتقد أن هذه الارتكاسات قليلة المصادفة، ولكنها قد تكون أكثر شيوعاً مما يظن، وتؤدي مجموعات السموم المختلفة في المؤهبين (أي لدى من كان لديه تحساس فأتي idiosyncrasy (وهو الاستعداد الشخصي)) إلى مظاهر تشريحية خاصة بكل مجموعة. ومن هنا كانت أهمية إجراء خزعة عضلية في توجيه التشخيص، وأكثر الكيميائيات ألميبة لاعتلال العضل مصادفة هي الستيرونيدات القشرية، وخافضات شحوم الدم، والكحول، وكل ما قد يسبب انخفاضاً في بوتاسيوم الدم، وتقسم التغيرات المرضية السمية المنشأ إلى ستة نماذج:

أ- اعتلال العضل الناخر necrotizing myopathy: ويشاهد في الانسمام بخافضات شحوم الدم كالفيبرات والستاتينات fibrates and statins.

ب- اعتلال العضل الفجوي vacuolar myopathy: وينجم عن تعاطى الأذوية المضادة للملاريا.

ج- اعتلال المضل الالتهابي inflammatory myopathy: وينجم عن المركبات التي تحتوي على جنر الثيول thiol كالركبتانات mercaptans.

ه- اعتلال متقدرات العضل mitochondrial myopathy ويثيره استعمال zidovudine (في الإيدز): وأدوية أخرى كخافضات شحوم الدم، والسيكلوسيورين cyclosporin والأميودارون amiodarone.

هـ اعتلال العضل الستيرونيدي المنشأ.

و- اعتلال العضل بنقص البوتاسيوم.

تستحق الستاتينات ذكراً خاصاً بها لكثرة شيوع استعمالها في الممارسة، وقد تؤدي إلى مظاهر عضلية مختلفة، قابلة للتراجع عند التوقف عن استعمالها:

- يشكو ١-٥٪ من المرضى الأما عضلية مختلفة (العص التلقائي وعدم تحمل الجهد الجسدي، كألم الفخذين عند صعود السلالم، على سبيل المثال)، من دون أن يترافق ذلك بارتفاع CK.

- في حين تسبب اعتلالاً عضلياً صريحاً بأذية المتقدرات في القلة من المتعاطين للدواء (١٠٠٠/١ في السنة): ولاسيما في المقدمين في العمر، وفي المعابين بقصور الدرقية وفي المقصور الكلوي (المرافق للداء السكري خاصة)، وبعد الرضوض حديثة العهد، وفي الذين يتناولون بعض الأدوية الأخرى (ك cyclosporine) والصادات من زمرة (azole).

- أما انحلال العضل المخطط دوائي النشأ (اعتلال العضل الناخر)؛ فهو نادر المسادفة.

حالات عضلیة متفرقة:

أ- الآلام المضلية الرثوية المتمددة polymyalgia:

الصدغي، وهو أكثر مصادفة في الإناث منه في الذكور؛ ممن الصدغي، وهو أكثر مصادفة في الإناث منه في الذكور؛ ممن تجاوزوا الده عاماً من العمر، ويتصف بألم عضلي ويبوسة stiffness صباحية خاصة؛ ولا سيما في العضل حول الرقبة والزنارين girdles، وقد ترافقه حمى خفيفة، وصداع، وقهم، ونقص وزن، وارتفاع سرعة التثفل، ولا تزداد إنزيمات العضل في المعل، وتبقى خزعة العضل سوية.

يستجيب الداء جيداً للعلاج بجرعات قليلة من الستيروئيدات القشرية (١٠-١٥ ملغ/اليوم فموياً). ويراقب حسن الاستجابة بقياس سرعة التثفل، وقد يحتاج الأمر إلى الاستمرار بالمعالجة مدة سنة أو اكثر.

ب- الحلال العضل المضطعات rhabdomyolysis: وفيها يتنخر العضل، فيطلق غلوبولين العضل إلى الدوران، ليطرح في البول؛ مما يعطيه لونا أحمر داكناً. ويرتفع مقدار CK في الدوران، ليطرح الدم. وقد يترسب الغلوبولين العضلي في الأنابيب الكلوبية، فتتنخر، ومنها: القصور الكلوي الحاد. وقد تحدث صدمة أيضاً؛ لخروج السوائل من الدوران إلى العضل المؤوف، كما سبق ذكره. في الجدول (٣٥) الأسباب المختلفة لهذه الحالات:

ج- متاثرَمة فرط الحرارة الخبيث: وهو داء وراثي، ينجم عن اضطراب في تقارن الاستثارة والتقلص -excitation من المضل الخطط. ينتقل وراثياً صفة

الجهد العضلي الشديد غير المألوف: بما في ذلك الجهد الماراثوني أو الجمبازي: البرداء (النافضة shaking chills)؛ متلازمات الصمل الشديد الحادة. قد يكون أسرياً.

- هرس العضل.
- احتشاء العضل (الشرياني المنشأ أو الوريدي).
- الحالة الصرعية الاختلاجية (التشنجي الخلجاني tonic- clonic)
 - التهاب العضل المتعدد.
 - نضاد depletion البوتاسيوم المزمن.
 - تفاد الفسمات المُزمن.
- متلازمات فرط الحرارة hyperthermia عدم تحمل الحرارة وضربة الحرارة.
 - أدواء العضل الاستقلابية؛ ولاسيما داء ماك أردل.
 - جلسة سكر مفرط alcoholic binge.
 - بعض الأخماج القيروسية، مع ألم عضلي وضعف.
- الأدوية كالستاتينات والانسمام بالكحول والكوكايين والأمفتامين والهروئين و (phencyclidine).

الجنول (٣٠) أسباب انحلال العضل المخطط وبيلة الغلوبولين العضلي.

صبغية جسدية سائدة؛ لعلة في جين مستقبلات الريانودين ryanodin؛ التي تقع على النراع الطويلة للصبغي ١٩.

تثار الأعراض بإعطاء عقاقير حاصرة للنقل عبر الوصل العصبي العضلي (كالسكسانيل كولين succinylcholine) أو مبنّجات استنشاقية inhalational anesthetics. وتتظاهر بالصمل، وفرط الحرارة، وحماض استقلابي، وارتضاع كبير في CK، وبيلة غلوبولين العضل. وتصل نسبة الوفيات في هذه الحالات إلى ٧٠٪. وتشتمل المالجة على: إيقاف التبنيج: وتجريع الدانترولين dantrolene (الذي يفك تقارن salvouples الاستثارة والثقلص، بمقدار ٢-٢ ملغ/كغ وريدياً كل ٥-١٠ دقائق بحسب الحاجة، حتى الجرعة الكلية القصوي ١٠ ملغ/ كغ)؛ وتخفيض حرارة الجسم؛ وتصحيح الحماض بإعطاء البيكاربونات وريدياً. ويجب إعطاء الدانترولين للمرضى المشتبه بإصابتهم بهذا الداء ممن يحتاجون إلى الجراحة (أربع جرعات ١ ملغ/كغ فموياً) في اليوم الذي يسبق الجراحة. كما يجب تفادي إعطاء الأترويين (الذي يسبب فرط الحرارة أيضاً) قبل التبنيج. ويمكن استعمال عقاقير أمنة كأكسيد النيتروز nitrous oxide، والأفيونات opiates والباربيتورات barbiturates، والصروبريدول droperidol.

د- متاكرته مطعادات النهان الخبيشة malignant وتشاهد بتعاطي مضادات النهان، أو بإيقاف anticholinergics ومضادات الفعل الكوليني levodopa أو مضادات الفعل الكوليني levodopa في داء باركنسون إيقافاً مفاجئاً. ويشبه المشهد السريري نظيره في فرط الحرارة الخبيث، بما في ذلك حدوث ارتفاع كبير في فرط الحرارة الخبيث، بما في ذلك حدوث ارتفاع كبير في في متلازمة في كا؛ ولكن يختلف الإمراض فيهما. ففي متلازمة مضادات الذهان الخبيثة؛ تتأثر وظيفة الغشاء العضلي. وتضطرب الجملتان الدويامينية المركزية system

هـ متلازمة الألم المضملي الليشي syndrome:

fibromyalgia وتتمف بحدوث الام عضلية معممة في عضل

زنار الكتف خاصة، مع وجود بقع مُمضة في المناصل أو المظام

العضل: من دون وجود تغيرات مرضية في المناصل أو المظام

أو النسيج الضام أو الجملة العصبية. وقد ترافق ذلك أعراض

أخرى، كالتعب، واضطراب النوم، والصداع. كما قد يكون

ثمة اكتئاب دفين underlying depression مسبب أو مرافق.

تعالج هذه الحالات عرضياً، وتتحسن تلقائياً خلال فترة

أسابيع أو أشهر.

و- متلازمة التعب المزمن chronic fatigue syndrome: وهو داء غامض السبب، صنفته منظمة الصحة العالمية مع

أدواء الجملة العصبية. يتصف بالشعور بإعياء جسدي وإرهاق فكري تتفاوت شدتهما من مريض إلى آخر، مع سلامة العليل من أي داء جهازي مسبب. وتستمر الحالة مدة لا تقل عن ستة أشهر؛ وهذا هو معيار رئيسي في التشخيص. ولا يتحسن التعب بالراحة، ولا يتفاقم بالجهد.

ز- متلازمة الم المضل كثيرة اليوزينيات -cosinophilia: myalgia syndrome وهي داء جهازي مناعي يؤدي إلى اعتلال الأوعية الدقيقة myalgia syndrome مع ارتكاس التهابي في النسيج الضام في الجلد والعضل والأعصاب المحيطية. ويتصف الداء بآلام عضلية شديدة متعممة وياعتلال أعصاب حسية محواري، مع كثرة اليوزينيات في الدم (أكثر من ١٠٠٠/ مم). شوهدت هذه الحالات في عامي ١٩٨٩-١٩٩٠ إثر ابتلاع مم). شوهدت هذه الحالات في عامي ١٩٨٩-١٩٩٠ إثر ابتلاع المتصنيع (di-tryptophan aminal of acetaldehyde). وقد يستجيب الداء جزئياً للعلاج بالستيروئيدات.

تشبه هذه المتلازمة متلازمة أخرى؛ تعرف بمتلازمة الزيت السمية المستردة و الريت مستولات في إسبانيا عام ١٩٨١ - وتجمت عن تشاول زيت بزر اللفت المعد أصلاً للاستعمال في أغراض صناعية . ويعتقد أن مادة سامة ما زالت غير محددة، كانت قد تشكلت فيه في أثناء مرحلة التكرير . وسوق هذا الزيت من قبل باعة متجولين زيفاً كزيت زيتون للمأكل والطبخ : فأدى إلى تلك الجائحة .

ح- شمور العشل البؤري focal muscle atrophy: يعنادف في حالات متعددة، معظمها عصبي النشأ (الجدول ٣٦).

ط- اعتلالات العضل في الإيدر: قد تصادف عدة نماذج مختلفة من اعتلالات العضل في هذا الخمج، إما في مرحلته اللاعرضية من الخمج بقيروس ا-Hiv؛ وإما في سياق الإصابة الصريحة بالإيدز. وتتشابه هذه الاعتلالات سريرياً؛ ولكنها تختلف في التدبير أيضاً. وقد تتشارك أكثر من ألية واحدة في الإمراض. من هذه النماذج:

(۱)- التهاب العضل المتعدد: وينجم عن اضطراب مناعي ذاتي تسببه العدوى بشيروس HIV-l. ويشبه نظيره في المصابين بأي خمج آخر. كما أنه يستجيب للعلاج بالستيروئيدات القشرية أيضاً.

(٢)- ضمور التموذج الثاني من ألياف العضل type II:
سمور التموذج الثاني من ألياف العضل muscle fiber atrophy
والدنث cachexia، واللا تحركية immobility. فضي هده
الحالات: يشاهد ضعف العضل الداني مع سلامة CK المصل.

- rod-body اعتلال العضل نبابيتي الأجسام النببوتي myopathy وهو اضطراب غير التهابي، يتصف بظهور أجسام myopathy فيدان انتقائي للخيوط الثخينة وفقدان انتقائي للخيوط الثخينة وفقدان وتزداد العصلية. وفي هذه الحالات يضعف العضل الداني، وتزداد CK في المصل زيادة متوسطة الشدة. وقد يفيد فيها المعالجة بالستيروئيدات القشرية وفصادة البلازما plasmapheresis بالستيروئيدات القشرية
- :mitochondrial myopathy المتقدراتي ragged red fibers هي خزعة وفيه تبدو ألياف رثة حسراء ragged red fibers هي خزعة المضل، يستدل منها على تأذي المتقدرات السمي المنشأ بالمالجة بـ Zidovudine. فيحدث ضعف العضل الدائي مع الألم، وارتفاع هي مقدار CK المصل ارتفاعاً متوسط الشدة

إلى شديد. يسيطر على الأعراض الخفيضة بمضادات الالتهاب اللاستيروئيدية، أو بالستيروئيدات القشرية. في حين تتطلب الحالات الشديدة منها وقف المعالجة بهذا العضّار. وتُجرى الخزعة العضلية في الحالات الشي لا تستجيب لهذه التدابير، وذلك لنفي الاحتمالات التشخيصية الأحرى.

(٥)- انحلال العضل الخطط الحاد: ويحدث في بعض المرضى المصابين بخمج بشيروس HIV-l. ويسبب الما عضلياً، وضعضاً، وارتضاع CK المسل، وقد يكون دوائي المنشأ، أو أنه ينجم عن خمج انتهازي.

ي- التأثيرات السرطانية في المضل: قد يحدث ضمف

 لا تُعدَ هذه من الناحية التشريحية ضموراً. يبدو الغياب منذ الولادة، ولا يزداد بمرور الزمن. تصاب أي من العضلات التالية في جانب واحد أو في الجانبين: الصدرية pectoralis؛ شبه المنحرفة trapezius؛ المنشارية serratus؛ مربعة الرؤوس الفخذية quadriceps خاصة. 	غياب خلقي (نادراً)
 أدواء القرون الأمامية أو جنورها: التهاب سنجابية النخاع poliomyelitis: باكراً في ضمور العضل الشوكي المنشأ herniated disc بعض أورام الحبل الشوكي: انفتاق قرص شوكي muscular atrophy: سعض أورام الحبل الشوكي: انفتاق قرص شوكي syringomyelia: داء العصبونات المحركة motor neurone disease: حوف النخاع syringomyelia. أدواء المضفائر (انظر الجدول ٩). أدواء الأعصاب المحيطية: أدواء الأعصاب المحيطية: أدواء الأعصاب المحيطية: أدواء الأعصاب الأومية الرضوض المعالم والمجارية leprosy والمحلل النزممي (المحيطية: والمحيولية والمحيولية والسكري، والاعتلال الزممي (sympathetic dystrophy) والمتلال ودي sympathetic dystrophy. 	عصبي النشأ (غاثباً)
 التهاب العضل البؤري focal myositis. التهاب العضل خمجي المنشأ. التهاب العضل الاشتمالي inclusion body myositis. التهاب العضل السركوثيدي sarcoid myopathy. اعتلال العضل العقني injection myopathy. اعتلال العضل العقني forme fruste" لبعض الحثال العضلية (¹) 	عضلي المنشأ (أحياناً)
● ضمور عدم الاستعمال. ● داء وعائي محيطي peripheral vascular disease.	أسباب أخرى

(١) يصادف الضمور المتوضع localized في: الية اليد بمتلازمة نفق الرسغ وفي مثلازمة مدخل الصدر؛ ضرة اليد الهيه اليه اليه اليد بمتلازمة نفق الرسغ وفي مثلازمة مدخل الصدر؛ ضرة اليد المضافة المظمتين infraspinatus في أذية العصب الزحمية في المظمتين spinoglenoid notch بمتلازمة العصب الشطوي المشترك عند رأس في الثلمة الشوكية الحقائية محاسب الشطوي المشترك عند رأس الشطية.

 (٢) ضمور الصدغيتين أو الماضفتين أو عضل الرقبة في حثل العضل الوتاري: أو ضمور الثلث العلوي من الدالية في حثل المضل الوتاري: أو ضمور العضل العضدي في حثل العضل الوجهي الكثفي العضدي.

الجدول (٣٦) صُمور العضل البؤري.

عضلى مع الضمور أو من دونه؛ بآليات مختلفة:

- (١)- الدنف السرطاني cancer cachexia: وهي حالة تقويضية catabolic state ، غير عكوسة بتحسين التغذية.
 - (Y)- إنتاج هرموني هاجر ectopic.
- (٣)- اضطرابات في الشوارد؛ ولا سيما نقص الصوديوم.
 - (1)- التهاب الجلد والعضل، والتهاب العضل المتعدد.
 - (٥)- متلازمة لامبرت إيتُن.

alcohol myopathies لله المضل كمولية المشالات المضل:
. يسبب الكحول نموذجين من اعتلالات المضل:

(١)- اعتلال عضل نخري necrotizing myopathy يشاهد نخر العضل خلال يوم أو يومين من الإفراط في يشاهد نخر العضل خلال يوم أو يومين من الإفراط في السُكُر. فتتظاهر بضعف العضل الداني مع توذم العضل المؤوف وإيلام، وعسر البلع أحياناً. وقد تكون الأذية غير متناظرة أو بؤرية. ويرتفع مقدار CK المصل ارتفاعاً متوسط الشدة أو شديداً. وقد تحدت بيلة غلوبولين العضل أيضاً. وتجدر الإشارة إلى أن نقص بوتاسيوم الدم أونقص فسفور الدم في الكحوليين قد يؤديا إلى مشهد سريري مماثل؛ يتعذر التفريق بينهما.

يتحسن المرضى في عدة أسابيع أو أشهـر حين الامتناع عن الكحول، مع التغذية الجيدة.

 (۲)- اعتلال العضل المزمن chronic myopathy: قد يحدث ضعف غير مؤلم، خلسي مخاتل البدء insidious في الطرفين السفليين، ويتحسن معظم المرضى في أشهر حين الانقطاع

عن الكحول.

ل- اعتلال العضل سركوليدي المنشأ sarcoid myopathy:
ويصاب به بعض ممن لديهم داء رئوي سركوليدي صريح.
وتتخذ الإصابة العضلية أشكالاً مرضية مختلفة: فقد تكون
عقدية nodular، أو قد تكون اعتلالاً عضلياً ضمورياً atrophic. كما قد
تكون الأذية بؤرية، أو متعددة البؤرة myopathic
تكون الأذية بؤرية، أو متعددة البؤرة multifocal. أو متعممة
أو معض، ويحدث الضمور بالإزمان، ويمكن جس الحبيبومات
اللاعرضية السطحية أحياناً، وقد تصحب الإصابة العضلية
باعتلال أعصاب محيطية نادراً، ويؤكد تشخيص هذه
الحالات بفحص الخزعة العضلية.

م- اعتلال العضل حقني المنشأ gluteal و الأثيوي gluteal في يشاهد تليف العضل الدائي deltoid أو الأثيوي gluteal في بعض ممن يتلقون فيها حقناً عضلية متكررة. ويبدو أن هناك تأهباً آسرياً لحدوثها: فقد يصاب بها ثلث أشقاء العليل أيضاً. وتنجم هنه الحالات عن تضافر التاهب الشخصي والرضوض المتكررة والسمية الموضعية للعظار. وتظهر بتخطيط العضل الكهربائي تغيرات الاعتلال العضلي موضعياً.

ن- اعتلال العضل التعظمي myositis ossificans: وفيه تظهر كتلة شاذة من العظم في عضلة ما . وتنجم عن تكلس في كدمة عميقة رضية المنشأ : سابقة الحدوث.

أدواء العصبونات المحركة (MND) هي واحدة من الأمراض التنكسية التي تنتقي مجموعة العصبونات المحركة، في حين تنتقي أمراض أخرى تنكسية العصبونات المحركة، في حين تنتقي أمراض أخرى تنكسية عصبونات مختلفة أو سبالاً عصبية كرتح فردرايخ، وقد سعي داء العصبونات المحركة المسرف من قبل شاركو charcot التصلب الجانبي الضموري المصرف الأمريكية.

أولاً- المشاهر المهزة لإصابة العصبونات المحركة العلوبية: المقد الحركات الدقيقة (الهارة) loss of dexterity:

تنجم الحركات الإرادية الدقيقة عن تفعيل عدة دارات من العصبونات البينية في النخاع الشوكي تفعيلاً متداخلاً، ولكن السبل القشرية النخاعية تسيطر سيطرة تامة على هذه الأفعال؛ ولذا فإن أحد المظاهر المسيطرة الاضطراب وظيفة العصبون المحرك العلوي هو فقد دقة الحركات. ويمكن تحري فقد دقة الحركة بضحص قدرة المريض على إجراء حركات متكررة متتابعة سريعة بالأصابع والقدم وكذلك الشفاه أو اللسان، فعندما يطلب من مريض مثلاً أن يثني ويبسط كلاً من إبهامه وسبابته بأسرع ما يمكنه يرى أنه يقوم بحركات بطيئة وخرقاء، وترى المشكلة نفسها عند كب النزاع واستلقائها أو نقر الأرض بالقدم.

Y-فقد القوة العضلية (الضعف) يعد فقد القوة العضلية مظهراً آخر من مظاهر متلازمة يعد فقد القوة العضلية مظهراً آخر من مظاهر متلازمة العصبون المحرك العلوي، وتكون شدة الضعف المضلي عادة خفيفة وليست بشدة الضعف الناجم عن إصابة العصبون المحرك السفلي وذلك لبقاء الوحدات المحركة المضلية، وريما لا تكون شكوى المريض الأساسية ناجمة عن ضعف حقيقي: إذ إن الحالات التي يصفها المريض بالضعف المضلية تتضمن، فقد القوة العضلية، وتغيراً في القوة العضلية، والتعب، ونقصاً في مجال الحركة، ويطاء معدل الحركة، وفقد التناسق، وحَرَقاً، ونقص القدرة على إجراء الحركات الدقيقة. وتعد القصة والفحص العصبي الدقيق من الأساسيات لنفي الأسباب العصبية الأخرى للضعف العضلي المسوس.

وفي متلازمة العصبون المحرك العلوي تكون العضلات الباسطة في الطرفين العلويين والمثنية في الطرفين السفليين أضعف من العضلات المضادة لها، لأن آفات العصبون المحرك العلوي تزيل التثبيط عن سيطرة جذع

الدماغ على السبيلين الدهليزي النخاعي والشبكي النخاعي مما يزيد من تشنج العضلات المثنية للطرفين العلويين والباسطة للطرفين السفليين. وفي المرضى المصابين بمتلازمة عصبون محرك علوي شديدة يكون التقييم الدقيق للقوة العضلية صعباً بسبب الشناج المضلي الحاصل وفقد دقة الحركات: مما يمنع تفعيل الوحدات الحركية الفمال.

r- الشناج spasticity:

هو المنظهر الأساسي في متالازمة العصبون المحرك العلوي. والفيزيولوجيا المرضية للشناج معقدة ومختلف عليها؛ إذ إن الأفة التي تصيب العصبون المحرك العلوي أو أليافه النازلة قد تسبب زوال التثبيط أو تسهيل السبيل الدهليزي النخاعي والسبيل الشبكي النخاعي الإنسي مسببة الشناج الذي يصبب عادة العضلات المثنية في الطرفين العلويين والباسطة في الطرفين السفليين، وعلى أي حال فإنه حين يطبق تبطيط على عضلات متشنجة فإنها سريماً ما ترتخي ويزول التشنج، وهذا ما يوصف بظاهرة الموسى الكباسة، أما في العضلات المتشنجة فإن الحركات المنفعلة تصبح صعبة جداً وقد تصبح مستحيلة.

ويمكن الاستفادة من مقياس Ashworth للشناج المقسم تدرجات من ١ إلى ٤:

• - الحركة المنفعلة للمفصل مستحيلة.

 ازدیاد مقویة کاف لیتطلب من الفاحص بدل جهم للتغلب علی القاومة.

٧- مقاومة مثبتة للحركة المنفعلة.

 ٣- مقاومة خفيضة: وتكون الحركات المنفعلة للطرف طبيعية بخلاف ذلك.

ا- طبيعي،

وفي المشية التشنجية يفقد الطرفان السفليان حركات الثني الطبيعية عند الوركين والركبتين، ويدلاً من ذلك تتصلب الساقان وتدوران حول الورك في كل خطوة.

1- اشتداد (فرط) المنعكسات المرضى hyperreflexia:

يعد فرط المنعكسات المرضي مطهراً أساسياً آخر من مطاهر متلازمة العصبون المحرك العلوي. حين يقرع وتر العضلة تتمطط المغازل العضلية وتتولد دفقة واردة من النهايات الأولية لليف المغزلي ويحدث لدى الناس الأصحاء منعكس وترى وحيد المشبك بتحريض عصبونات ألفا

المحركة. وعندما تقطع سيطرة العصبون المحرك العلوي فإن المنعكسات الوترية تشتد بسبب نقص التأثير المثبط من 12 عديد المشابك. وفي اشتداد المنعكسات المرضي يكفي التنبيه الخفيف لإحداث المنعكس، ويتبين مثلاً أن ضرية المطرقة العادية على الوتر تحدث منعكسات في العضلات المجاورة (انتشار).

ويحدث تمطيط المضلة اليدوي تقلصات متكررة منتظمة (رمع عضلي)، وتعد هذه الاستجابات مرضية، وتوحي إلى إصابة المصبون المحرك العلوي. في MND وضع فريد: إذ إن المضلات الضامرة بشدة والمشلولة تقريباً والتي لا يتوقع المرء منها استجابة حين تمطيطها تبدي بدلاً من ذلك منعكسات مشتدة، مما يشير إلى إصابة العصبون المحرك السفلي والعلوي. أما المنعكسات الجلدية مثل المنعكسات الجلدية البطنية والمنعكس الشمري cremasteric

ە- المتمكسات الرضية pathologic reflexes:

هى في الحقيقة منمكسات بدائية توجد في مراحل التعلور الأولى، وتتحرر حين تزول سيطرة المصبون المحرك العلوي عن هذه المنعكسات، وتعد علامة بابنسكى (منعكس أخمصي بالانبساط) أهم علامة في الممارسة السريارية، وتتميز ببسط الإصبع الكبيرة، وغالباً ما يرافقه تباعد بقية الأصابع استجابة لتنبيه الحافة الوحشية لأسفل القدم المُوافقة، في الحالة الطُّبيعية هناك انعطاف الإصبع الكبيرة، وينجم بسط الإصبع في علامة بابنسكي عن التغلب الميكانيكي للعضلة الباسطة للإبهام، ويترافق هناه العلامة عادة عطف القدم الظهري مع تقلص اللضافة اللوتارة والعضلات الباسطة الأخرى (الاستجابة ثالاثية الملور). وتمد علامة بابنسكي حين وجودها علامة قطعية على إصابة عصبون محرك علوي، وقد تم التركيز على شأنها في إظهار إصابة العصبون المحرك الملوي مؤخراً في MND إذ ظهر بالتشريح بعد الوفاة إصابة السبيل القشري النخاعي في معظم الحالات التي كانت فيها علامة بابنسكي موجودة. وهناك عدة منعكسات مشابهة، مثل: Gordon, Chaddock Oppenheim وهي معدلة من بابنسكي وتفيد في تحري إصابة العصبون الحرك العلوي.

وتعد علامة هوفمان في الطرفين العلويين منعكساً مرضياً، وهو يتحرض بالتحرير السريع للسلامية البعيدة الثنية للإصبع الوسطى، ويكون الثني والتقريب الانعكاسي في الإبهام الموافقة منعكساً إيجابياً. وقد يثير النقر البطيء

على نهاية الإصبع الوسطى أيضاً ثنياً مماثلاً بالإبهام (علامة Tromner). وحين تظهر المنعكسات في الجهة نمسها فهي غير طبيعية، ولكنها ربما لا تكون مرضية إذا كانت ثنائية الجانب لأنها قد توجد عند الشباب القلقين، وحين توجد علامات العصبون المحرك العلوي الأخرى يجب أن تعد هذه المنعكسات مرضية.

:spastic bulbar palsy الشلل البصلي التشنجي -٦

حين تصاب الألياف التي تسيطر على الكلام والمضغ والتصويت ترى متلازمة عصبون محرك علوي مميزة تدعى الشلل البصلي التشنجي، وتدعى الشلل البصلي الكاذب لتمييزها من الشلل البصلي الحقيقي الناجم عن إصابة العصبون الحرك السفلي في جذع الدماغ.

الثنيات القوية tonic flexor spasm:

حين تأذي السبل القشرية النخاعية على نحو جزئي على مستوى النخاع تتحرر بعض التشنجات المثنية التي تتجلى بثني الساقين ثنياً تشنجياً مفاجئاً في الورك والركبتين والكاحلين، منعكس تجنب الكتلي النموذجي الركبتين ولكاحلين، منعكس تجنب الكتلي النموذجي تلقائياً، ولكنها تحرض في معظم الأحيان بمنبهات مؤلمة مختلفة في الطرفين السفليين، وهي غير موجودة في المابين بـ MND.

ثانياً- المظاهر الميزة لإصابة العصبولات المحركة السفلية:

١- نقص القوة العضلية (الضعف):

يمني فقد المصبون الحركي فقد وحدته المحركة، في حين يؤدي فقد وظيفة المصبون المحرك إلى تفعيل غير طبيعي أو غياب التفعيل في الوحدة الحركية، وفي كلتا الحالتين يؤدي النقص التدريجي في عدد الوحدات الحركية الوظيفية إلى نقص القوة المضلية.

يختلف الضعف الناجم عن العصبون المحرك السفلي عن الضعف الشاهد في أذية العصبون المحرك العلوي. وقد أظهرت الدراسات في المصابين بالتهاب سنجابية النخاع الحاد أنه يجب أن يصاب أكثر من ٥٠٪ من العصبونات المحركة السفلية لكي يتظاهر الضعف العضلي سريرياً، ويتمتع الأشخاص الأصحاء بعدد أكثر من اللازم لإحداث التقلص العضلي وهو ما يكفي للتفلب على فقد العصبونات المحركة فقداً غير متوقع. حين وجود مرض يسبب فقد الوحدات الحركية فقداً مزمناً فإن الألياف العضلية المزال تعصيبها الحركية عاداً عربية إلى الوحدات الحركية المصابة يعاد تعصيبها

من العصبونات الحركية السليمة المجاورة، ولذا فإن إثارة الوحدات الحركية تتعدل باستمرار. يعد الضعف العضلي العرض الأساسي في MND، وهو غالباً بؤري في البدء يتبعه ضعف العضلات المجاورة ضعفاً مترقياً.

لا يرافق الألم الصعف العضلي هذا، ولكن قد يشكو المرضى معصاً عضلياً، وكما ذكر من قبل فإن الضعف العضلي قد يكون تعبيراً عن ظروف مختلفة تسبب اضطرابات الحركية، يمكن تقييم القوة العضلية عند سرير المريض بوساطة المقياس اليدوي للقوة، ولهذا الهدف يستخدم معظم أطباء العصبية مقياس مركز البحث الطبي (MRC) أو تعديلاته، ويعبر عنه كما يلي:

- ٧ حركة.
- ١- رجفانات من الحركة.
- ٧- حركة تحدها الجاذبية.
- ٣- قوة ضد الجاذبية فقمك لكن من دون مقاومة الفاحص.
 - \$- قوة تقاوم الفاحص لكن يمكن التغلب عليها.
 - ه- طبيعي.

٧- ضعف عضلات الجذع:

يحدث ضعف العضلات المثنية للرقبة في عدة أمراض عميية عضلية، مثل الحشل العضلي والتهاب العضلات العديد، أما ضعف العضلات الباسطة فهو نادر، وهو يشاهد تقريباً حصرياً في MND والوهن العضلي الوبيل. ويسبب ضعف العضلات الباسطة للعنق ثقل الرأس الذي غالباً ما يؤدي إلى سقوطه للأمام (هبوط الرأس)؛ ولذلك يقوم الرضى بدعم رؤوسهم بإحدى اليدين، وفي الحالات المتقدمة يكون الرآس مثبتاً في وضعية الهبوط للأمام، مما يحد من يقدرة المريض على الرؤية أكثر من بضع أقدام أمامه، وكذلك يتأثر المشي وتناول الطعام والتنفس بشدة. وتكون العضلات الباسطة المشدودة بشدة مؤلمة عادة، وقد يشاهد قعس lordosis معاوض حين يحاول المرضى الحفاظ على وضعيتهم في الثناء المشي.

٣- الشيمور المطبلي muscle atrophy:

حين يزول تعصيب الألياف العضلية فإنها تضمر، ويسبب فقد العصبون المحرث ضمور الوحدة المحركة كلها، ويسبب التخريب الجزئي للوحدة المحركة ضمور الألياف العضلية المصاببة ضموراً محدوداً، ويتجلى الفقد التدريجي للعصبونات المحركة بنقص حجم العضلة يتظاهر سريرياً بضياع العضلات الهيكلية، بالاحظ ضمور عضلات اليد الصفيرة بسهولة من قبل المريض والطبيب حتى في المراحل

الباكرة للمرض، كما تضمر أيضاً العضلات الدانية للطرفين السفليين.

1- ضعف التمكسات hyporeflexia:

إذا كانت الإصابة في العصبون المحرك فقط فإن المنعكسات الوترية تغيب وينجم ذلك عن فقد الوحدات المحركة الفعالة وعدم كفاية المتقلص العضلي حتى مع بقاء السبيل الوارد سليماً، وعندما يحدث شلل تام أو ضمور في المضلات يزول فرط المنعكسات الذي يظهر في مراحل المرض الباكرة من MND.

نقص مقوية (ترتر) العضل أو الرضاوة muscle hypotonicity or flaccidity

وهو ما يشير إلى نقص مقاومة العضلة للحركة المنفعلة أو غيابها تماماً، ويخالاف الشناج تكون العضلة رخوة.

١- الارتجاف العُزْمي (العزيمية) fasciculation:

يشاهد سريرياً بشكل ارتعاشات سريعة وناعمة وأحياناً حركات دودية تمعجية في العضلة، وهي نتيجة تقلصات تلقائية لمجموعة من الألياف العضلية التي تنتمي إلى وحدة حركية واحدة. يبدو أن المحرض على الارتجاف الحزمي ناجم عن فرط استثارة المحاوير الحركية البعيدة، وقد تكون من منشأ عديد البؤر، ومازالت الألية الدقيقة لذلك غير مفهومة تماماً.

وعلى نحو عام كلما كان حجم العضلة أكبر كان حجم الارتجاف الحزمي في عضالات اللسان بشكل حركات دودية على سطحه. الحزمي في عضالات اللسان بشكل حركات دودية على سطحه. توجد الحزيمية في كل المسابين بـ MND تقريباً ولكنها نادراً ما تكون العرض الأول للمرض. وهي إن لم تكن موجودة في مريض يشك بإصابته بـ MND يجب إعادة النظر بالتشخيص. ويمكن تحريض الحزيمية بسهولة بعد تشنج بالتشخيص. ويمكن تحريض الحزيمية بسهولة بعد تشنج عضلي قوي أو قرع العضالات موضعياً، وحين لا يمكن تأكيد وجودها بالضحص السريري يمكن تأكيدها بتخطيط العضالات الكهريائي. وعلى أي حال فإن الحزيمية شائعة لدى الأشخاص الأصحاء؛ وفي حال غياب الضمور أو الضعف فإنها تسمى الحزيمية السليمة وليس لها أهمية سريرية.

٧- الْعَص العضلي muscle cramp:

يعد المص العضلي علامة إيجابية أخرى في متلازمة العصبون المحرك السفلي، والألية المرضية التي تسببه غير مفهومة مع أنه قد يشترك مع الحزيمية بأنهما ناجمان عن فرط استثارة المحاوير الحركية البعيدة. في حالة المعص العضلي الحقيقي غالباً ما يرافق قصر العضلة المفاجئ غير

الإرادي والمؤلم تعقد مجسوس فيها مع وضعية غير طبيعية للمفصل المصاب، يمكن إزالتها بالتمطيط أو التدليك. التعريف العملي للمعص العضلي هو تشنج عضلي مفاجئ غير إرادي وثابت مع ألم شديد قد يقطع النوم، وهو ما يميزه من الآلام العضلية المفاجئة التي توصف بـ"التشنجات العضلية" ولا يرافقها تقلص عضلي شديد، فهي لذلك ليست معصلاً عضلياً حقيقياً.

وكما في الحزيمية فإن المص المضلي (خاصة في الربلة) شائع في الأشخاص الطبيعيين، ويعد المعص المضلي أكثر أعراض MND شيوعاً أيضاً؛ ولذا يوضع التشخيص حين غيابه موضع شك.

ثالثاً- الأدواء مطردة السير progressive:

أشكال داء العصبونات المحركة المتعارف عليها:

تتميز أدواء المصبونات المحركة بإصابة العصبونات العلوية أو السفلية أو كليهما بدرجات مختلفة. يقسم المرض إلى أربعة أنماط رئيسية:

١- التصلب الجانبي الضموري، وتوجد فيه أعراض إصابة
 المصبونات الملوية والسفلية وعلاماتها.

٧- التصلب الجانبي الأولي primary lateral sclerosis الذي تصاب فيه العصبونات العلوية فقط من دون إصابة العصبونات السفلية في النخاع أو جدع الدماغ.

٣- الضمور العضلي المترقي progressive muscular atrophy الذي تشير المظاهر السريرية فيه إلى إصابة العصبونات المحركة السفلية في النخاع إصابة مترقية.

 4- الشلل البصلي المترقي progressive bulbar palsy الذي تصاب فيه الجملة الحركية في جدّع الدماغ على نحو رئيسي، وغالباً ما يرافقه إصابة العصبونات العلوية والسفلية في الأطراف.

١- التصلب الجانبي الضموري:

هو مرض شائع، نسبة حدوثه السنوية ٤, ١- ١,٧١ في كل المنبي بصبب الرجال مثلي إصابة النساء، ويكون معظم المرضى بعمر أكبر من ٤٥ سنة وتزداد نسبة الإصابة مع كل عد، يحدث المرض على نحو عشوائي في كل أنحاء العالم عدا تجمع المرضي القاطنين في شبه جزيرة Kii في اليابان وفي Guam، حيث يرافق MND عنه وباركنسونية. ويكون المرض وراثياً في ١٠٪ من الحالات، ويورث بصفة جسدية قاهرة مع نفوذية تعتمد على العمر. لا تختلف الحالات العائلية عن غير العائلية في أعراضها وسيرها السريري، ولكن الحالات الوراثية تكون ذات بدء أبكر، ونسبة الإصابة

بها متساوية في الرجال والنساء، ومعدل البقيا أقصر بقليل. ويتم تسجيل مرافقات بيئية غير طبيعية بين الفيئة والأخرى، مثلاً ارتفاع نسبة الحدوث بين لاعبي كرة القدم الإيطاليين، وبين الجنود الذين خدموا في مناطق مختلفة، وما تزال هذه الحالات موضع تساؤلات موضوعية وتحتاج إلى الدراسة.

وفي معظم الحالات يستشعر المريض المرض بصعف في الأجزاء البعيدة من أحد الأطراف. وهو يلاحظ بداية على شكل خبب غير مفسرناجم عن هبوط قدم خفيف، أو غرابة عند أداء المهمات التي تتطلب حركات دقيقة من الأصابع (تزرير الأزرار، إدخال المفاتيح في الباب)، وصلابة في الأصابع، وضعف خفيف في عضلات البد في أحد الجانبين. وهكذا توجد أعراض إصابة عصبون محرك علوي أو سفلي في أحد الأطراف، كما يوجد معص عضلي أكثر من المدي الطبيعي مع حزيمية في مقدم النراع والعضد والزنار الكتفي، وأبكر تظاهرات العصبون المحرك السفلي في هذا المرض غالباً ما تكون تشنجات عنيفة، مثل تشنجات الساق حين يتقلب المريض في سريره في ساعات الصباح الباكر، ومع مرور الأسابيع والأشهر تصاب اليد الأخرى والذراع، وقبل مرور وقت طويل فإن اجتماع الضعف العضلى الضموري في اليدين والساعدين، والحزيمية، والشناج البسيط في النزاعين والساقين، وفرط المنعكسات المعمم، مع غياب التبدلات الحسية يترك القليل من الشك حول التشخيص. تنقص القوة والكتلة العضلية على نحو متواز وقد يحتفظ بها تسبياً في بداية المرض، وعلى الرغم من الضمور العضلى تكون المنعكسات واضحة، وتكون علامتا هوفمان وبابنسكي موجودتين بنسب مختلفة، وريما لا تظهر حتى مع تطور المرض على نحو يدعو للغرابة، وتميل العضلات المقرية والمبعدة وباسطات الأصابع والإبهام إلى الضمور قبل ضمور المضلات المثنية والتي تعتمد عليها قبضة البد بفترة طويلة، وتضمر المضلات التي بين المظام الظهرية فتعطى منظر يد الجثة أو يد الهيكل العظمى، وتصاب عضلات الذراع العلوية والزنار الكشفى لاحضاً على نحو نموذجي، وتميل المناطق المجاورة للإصابة أكثر من البعيدة، عندما تكون الذراع هي أول ما يصاب تبدو الفخذ والساق طبيعيتين. وقد يحدث في بعض الأحيان أن يأتي المريض بدراعين متدليتين، وينتشر الضعف والضمور لأحقاً إلى العنق واللسان والبلعوم، وتدل إصابات الجذع والطرفين السفليين على المرص.

قد يحدث بعض الألم والبرودة في المناطق المصابة، لكن

من دون وجود شواش حسي، ويكون التحكم بالمصرات جيداً حتى بعد إصابة كلا الساقين، ولكن يحدث لدى العديد من المرضى إلحاح في التبول وأحياناً في التغوط مع تقدم المرض، وقد تبقى المنعكسات الجلدية البطنية موجودة مع أن المنعكس الأخمصى بالانبساط والشناج الشديد نادران.

قد ترى في المريض حزيمية خشنة في العضلات الضعيفة، وربما لا يلاحظها المريض إلى أن ينبهه الطبيب عليها، ولا توجد الحزيمية وحدها أبداً في MND، ويعد سير هذا المرض بغض النظر عن نمط بدئه وسوراته سيراً مترقياً؛ وقد تمر فترات من أسابيع إلى أشهر لا يلاحظ فيها المريض ترقي الأعراض ولكن قد ترى تبدلات سريرية، ينهار معظم المرضى بمدة ٣ سنوات و ٢٠٪ بمدة ٣ سنوات.

وضع الاتحاد العالمي فالأصراض المصبية معايير تشخيصية في MND، تختلف بحسب مستوى دقة التشخيص:

• التشخيص مؤكف: علامات عصبون محرك علوي وسفلي في المنطقة البصلية ومنطقتين نخاعيتين، أو في ثلاث مناطق نخاعية.

 التشخيص محتمل: علامات عصبون محرك علوي وسفلي في منطقتين أو أكثر، يمكن أن تختلف المناطق لكن بعض علامات العصبون المحرك العلوي يجب أن تكون أعلى من مستوى إصابة العصبون المحرك السفلى.

 التشخيص ممكن: علامات عصبون محرك علوي وسفلي في منطقة واحدة فقط، أو علامات عصبون محرك علوي فقط في منطقتين أو أكثر، أو علامات عصبون محرك سفلى فوق مستوى علامات المصبون الحرك العلوي.

التشخيص موضع شك: علامات عصبون محرك سفلي
 (وليس علوياً) في منطقتين على الأقل.

ولا توجد عادة إصابة العضلات خارج المين أو المصرات، ويكون السائل الدماغي الشوكي طبيعياً.

المعالجة، قد ينقص إعطاء 100 Riluzole ملغ يومياً من الوفيات و يبطئ من سير المرض، وقد يكون ذلك بحصار النقل الغلوتاميني في الجهاز العصبي المركزي. وقد يطيل البقيا بمقدار 7 أو 7 أشهر، وتتضمن التأثيرات الجانبية للدواء: التعب، والدوار، والاضطرابات الهضمية، ونقص الوظيضة الرثوية وارتفاع إنزيمات الكبد. ويتضمن العلاج العرضي مضادات الكولين (مثل: ..layopyrrolate, trihexyphenidyl) إذا كسان سيلان اللعاب شديداً . وقد تتحسن الحركة باستخدام أجهزة سيلان اللعاب شديداً . وقد تتحسن الحركة باستخدام أجهزة الدعم، ومنع الانكماشات بالعلاج الفيزيائي.

قد يُضطر إلى استخدام حمية نصف سائلة أو التغذية بالأنبوب الأنفي المعدي في حالة عسر البلع الشديدة. أو قد يُضطر إلى إجراء تفميم معدة بالتنظير في حالات عسر البلع الشديدة التي تسبب نقص وزن سريعاً بسبب نقص الوارد من الحريرات والتجفاف، وأخيراً يمكن أن يُضطر إلى التهوية الآلية في المراحل المتقدمة من المرض، وفي هذه الحالات تصبح المالجات التلطيفية لإراحة المريض من دون إطالة الحياة مهمة وتحتاج إلى نقاش مفصل مع الأهل والمريض، ويفضل البدء بمناقشة هذه الأمور في بداية المرض واستمرار المناقشة مع تقدم المرض.

الإنتار: داء العصبون المحرك مرض مترقّ وينتهي بالموت بمدة ٣-٥ سنوات بسبب أخماج رئوية غالباً، ويكون الإندار في المسابين بأعراض بصلية أسوأ من الإندار في الذين تكون الأذية لديهم محصورة في الأطراف.

٧- التصلب الجانبي الأولى:

قد يكون مثل MND أحد أشكال داء المصبونات المحركة على الرغم من أن معظم الحالات تعد أمثلة على آفة تنكسية مستقلة، وفي العديد من المرضى تتطور علامات السبيل القشري النخاعي التي يشك معها بوجود MND إلى مظاهر إصابة العصبون المحرك السفلي خلال سنة أو أقل. ويرى في الاخاعي يبدأ بخذل السفلي خلال سنة أو أقل القشري النخاعي يبدأ بخذل تشتجي صرف، ثم تصاب النراعان والمضلات الفموية البلمومية ويبقى المرض بشكل إصابة عصبون محرك علوي صرف، ولهناه الحالات مظاهر تشريحية مرضية عصبية مميزة، وتصنف باسم التصلب البائي الأولى.

تبدأ الحالة النموذجية على نحو مخاتل في العقد الخامس أو السادس بصلابة في إحدى الساقين ثم الساق والخرى، ويطع في المشية، مع شناج يسيطر على الضعف. ومع مضي السنوات تصبح حركة الأصابع أبطأ، والذراع مشنجة، وإذا استمر المرض لعقود فإن الكلام يأخذ إيقاع الشلل البصلي الكاذب. لا توجد أعراض أو علامات حسية، ومن المفاجئ أن تكون الساقان قويتين على نحو واضح وتعزى صعوبة التنقل للشناج الصملي. كما يحدث لدى تصف المرضى تقريباً شناج في المثانة. وقد وضع لتشخيص المرض معيار هو ترقي المرض ٣ سنوات من دون وجود علامات على اضطراب العصبون المحرك السفلي.

يشمل التشخيص التفريقي للتصلب الجانبي الأولي PLS معظم الأمراض التي تحدث علامات عصبون محرك علوي

كالتصلب العديد، أو انضغاط النخاع الشوكي انضغاطاً بطيئاً بقسط مفصلي أو ورم سحائي، أو الشكل النخاعي للحثل الكظرى.

٣- الضمور المضلي الترقى:

هو متلازمة عصبون محرك سفلي صرف أكثر شيوعاً عند الرجال بنسبة 4/1، وهو يضم غالباً مجموعة من أمراض العصبون المحرك السفلي التي يشكل بعضها فقط تظاهرات MND.

وتميل هذه الضمورات لأن تتطور على نحو بطيء بخلاف (MND) إذ يصل معدل البقيا في بعض المرضى حتى ١٥ سنة أو أكثر. و قد تبين بالدراسات أن الإندار في المرضى الشباب يكون أفضل، وقد كان معدل البقيا مدة ٥ سنوات نحو ٥٧٪ في المرضى الذين بدأ لديهم المرض قبل عمر ٥٠ سنة، و٥٤٪ في المرضى الذين بدأ لديهم المرض بعد عمر ٥٠ سنة؛ ومن أكثر الأشكال إزمانا للضمور العضلي المترقي الشكل العائلي. يأخذ المرض في نصف المرضى شكل ضمور متناظر (أحيانا غير متناظر) في عضلات باطن اليد، يتطور ببطء نحو الأجزاء الدانية للذراع، ويكون البدء بنسبة أقل في الساقين والضخذين. وتشاهد الحزيمية والتقلصات على نحو متغير، وتحتلف عن MND بأن المنعكسات الوترية ضعيفة أو غائبة ولا يمكن تحري علامات السبيل القشري النخاعي، وقد وجدت في العديد من حالات الضمور العضلي المترقي ظاهرياً وجدت في العديد من حالات الضمور العضلي المترقي ظاهرياً علامات إصابة السبيل القشري النخاعي بعد الوفاة.

والمرض الأساسي الذي يجب التضريق بينه ويين الضمور العضلي المترقي هو اعتلال الأعصاب المحركة المتواسط مناعياً الذي يحدث مع حصار نقل متعدد البؤر أو من دون ذلك، وتعطي أمراض العضلات المختلفة مظهراً مشابها للضعف ولاسيما اعتلال العضلات المتعدد body myositis والتهاب العضلات المتعدد polymyositis وجود اضطرابات بروتينية ولاسيما الغلوبولينات المناعية وهود اضطرابات اعصاب حسية على EMG يوجه نحو وجود اعتلال اعصاب مناعي ذاتي أكثر مما يوجه نحو أحد أنماط داء العصبون المحرك.

4- الشلل البصلي المترقي:

يشير إلى حالة تسيطر فيها أعراض عائدة لضعف العضلات المعصبة بالنويات المحركة في الجزء السفلي من جدع الدماغ، أي عضلات الفك والوجه واللسان والبلعوم والحنجرة وارتخاء هذه العضلات. يؤدي هذا الضعف إلى

اضطراب مبكر في اللفظ فترى صعوبة في نطق الأحرف اللسانية (R.N.L)، والشفوية (B.M.P.F)، والسنية (D.T)، والحنكية (K.G). ومع تطور الحالة تفقد المقاطع وضوحها ويتصل بعضها ببعض، حتى يصبح كلام الريض أخيراً غير مفهوم، وقد ينجم تشوه اللفظ في بعض الرضي عن شناج عضلات اللسان والبلعوم والحنجرة، ويبدو الكلام وكأن المريض يتناول طعاماً ساخناً جداً. ويتغير الصوت عادة نتيجة ضعف ضموري وتشنجى. ومن المظاهر الأخرى اضطراب العني مع درجات مختفضة من خشونة الصوت وطبيعته الأنفية. يغيب المنعكس البلعومي وتكون حركة الحنك والحبال الصوتية ضعيفة أو غائبة تماماً عند محاولة التَّصويت. تَغيب القدرة على المُضِعْ والبلع مع غياب القدرة على تحريك اللقمة داخل الضم، وقد تنحشر بين الخد والأسنان ولا تقوم عضلات البلعوم بدفعها على نحو مناسب إلى الريء. وقد تصل السوائل والجزيئات الصغيرة إلى الرغامي أو قد تخرج من الأنف. تضعف عضلات الوجه وتتدلى، ومن التظاهرات الباكرة الحزيمية والضمور الموضع ويصبح اللسان منكمشا ويتوضع من دون فائدة على أرضية الفم. كما أن النقن قد يرتعش بسبب انكماشات حزيمية ولكن لا يمكن وضع التشخيص بناء على الحزيمية وحدها حين غياب الضعف والضمور.

قد يكون المنعكس الفكي موجوداً أو مشتداً في الوقت الذي تكون فيه العضلات الماضغة ضعيفة على نحو واضح، وفي الحقيقة قد يكون الشناج واضحاً في عضلات الفك الدرجة أن أي طرق خفيف على النقن يحرض رَمَعاً وطَرُفاً. وفي حالات نادرة قد يرافق فتح الفم تحريض منعكس bulldog (انفلاق الفك بشكل عض لاإرادي).

وقد يكون الضعف التشنجي في العضلات الضموية الحنجرية من التظاهرات البادئة للمرض، وفي بعض الأحيان قد تسبق الضعف الضموري. قد تصل علامات الشلل البصلي الكاذب (الضحك والبكاء المرضي) إلى درجات شديدة. وهذه هي الحالة السريرية الوحيدة الشائمة التي يظهر فيها شلل بصلي ضموري وتشنجي معاً، ومن الغريب بقاء العضلات العينية دائماً سليمة.

وكما هو الأمر في بقية أمراض الجهاز الحركي فإن الشلل البصلي يترقى باستمرار، ويصل الضعف أخيراً إلى العضلات التنفسية ويخفق البلع نهائياً، ويموت الريض من الجوع ودات الرئة الاستنشاقية في ٢-٣ سنوات من بدء المرض، وفي ٢٥٪ من الحالات تقريباً يبدأ مرض الجهاز الحركى بأعراض

بصلية، ولكن من النادر أن يحدث الشكل البصلي بشكل متلارمة مستقلة. (وهناك أنواع عائلية معروفة من الشلل البصلي المترقي الصرف عند البالغين مثل داء (Kennedy). وعلى نحو عام كلما كانت الإصابة البصلية أبكر كان معدل الحياة أقصر.

أنواع الشكل البصليء

أ- الشلل البصلي الزائف (الكانب) palsy: يعبر عن إصابة عصبون محرك علوي معزولة تؤدي الى اضطراب في الوظيفة البصلية أو إلى شلل بصلي تشنجي. وتتضمن الأعراض صعوبة الكلام والمضغ والبلع مشابهة للأعراض المشاهدة في الشلل البصلي الرخو، ولكن الضعف في الشلل البصلي التشنجي يكون أخف ومختلفاً من الناحية النوعية، إن المصطلح شلل بصلي كاذب الشائح الاستخدام والمقبول على نحو واسع يستخدم لوصف مجموعة متعددة من الأعراض تشبه الشلل البصلي، ولكن الألية مختلفة عما هو في الشلل البصلي؛ وذلك لأن الموقع التشريحي السبب للأعراض في الشلل البصلي التشنجي التسبب للأعراض في الشلل البصلي التشنجي

تنجم المتلازمة البصلية التشنجية عن أفات ثنائية الجانب تصيب السبل القشرية البصلية بين العصبون المحرك العلوي والنوى البصلية. ويؤدي نقص حركات العضلات البصلية عالية التناسق إلى صعوبة في اللفظ والمضغ والبلع.

ويبدو أن المبابين بشغل بصلي تشنجي تضعف لديهم السيطرة على المواطف، كما يظهر في البكاء والضحك التلقائي أو غير المحرض، وفي الحياة اليومية يؤدي النقاش أو الأسئلة عن مواضيع ذات محتوى عاطفي إلى هذه الحالة أيضاً ويسبب إحراج المريض. وقد تكون الآلية المرضية تقلصاً رمعياً في عضلات الحنجرة والتنفس (التصويت)؛ وتحدث هذه الظاهرة بسبب غياب التثبيط الذي يمارسه التحكم الحركي الحوفي الذي يسيطر على عضلات التصويت الأولية.

ب- الضمور المضلي الشوكي spinal muscular atrophy منا المصطلح عام ١٨٩٣م): استخدم هوفمان Hoffman هذا المصطلح عام ١٨٩٣م للفصل بين ضعف العضالات المترقي وضمورها الناجم عن إصابة القرون الأمامية والحثل المضلي، و له ٣ نماذج، وكلها تورث بشكل مقهور:

(۱)- الضمور العضلي الشوكي الطفلي (داء فريدينغ هوفمان أو SMAl):وهو يبدأ في الحياة الجنينية أو في الأشهر الثلاثة الأولى للحياة. قد يكون الرضيع رخواً ولديه

مشاكل في المص والبلع والتهوية (إصابة بصلية وتنفسية). يترقى المرض بسرعة ويؤدي إلى الموت بسبب الاختلاطات التنفسية في ٩٥٪ من الحالات بعمر ١٨ شهراً.

(٢)- الضمور العضلي الشوكي المتوسط (داء فيردينغ هوفمان المرمن أو SMA2): يبدأ في النصف الثاني من السنة الأولى من الحياة. ومظاهره السريرية الأساسية هي الضمور والضعف في العضلات الدانية في الأطراف السفلية، وتبقى الأطراف العلوية سليمة ولا يوجد أعراض بصلية. يتطور الرض ببطء وقد يصل إلى المحهولة مع عجز شديد.

(٣)- الضمور العضلي الشوكي الشبابي (داء كوغيلبرغ - فالندر SMA3): يتطور هذا المرض فالندر SMA3): يتطور هذا المرض في الطفولة أو المراهقة الباكرة (٢-١٧ سنة). وهو يصبيب العضلات الدانية في الأطراف السفلية مع حزيمية خاصة عند التقلص العضلي، يسير المرض سيراً مترقباً على نحو تدريجي مسبباً العجز في بداية حياة الكهولة.

ج- ويجدر بالذكر هذا أن داء الوحدات المحركة قد يرافق إصابة تنكسية في جمل عصبية أخرى وتشكل كيانات مرضية مستقلة كتشاركه مع الباركنسونية والخرف في جزر الـ Guam، وتشاركه مع الخرف والرمع المضلي في داء -Creutzfeldt

علة أحادية الطهر monophasic illness:

التهاب سنجابية النخاع الأمامية الحادة anterior وpoliomyelitis وهو ما يعرف باسم شئل الأطفال:

قد يكون شلل الأطفال مرضاً وحيد الطور أو ثنائي الطور، يصيب على نحو رئيسي القرون الأمامية من الحبل الشوكي وما يماثله في جذع الدماغ. ينجم عن تناول أطعمة ملوثة أو عدوى منقولة بالرذاذ droplet. إمكانية إصابة الأطفال بالشلل أقل بكثير مما في البالغين.

ا- المرض الصغير minor illness: الأعراض البدئية غير نوعية، تدوم يوماً أو يومين، وهي على نحو أساسي جهازية وهضمية، وتتألف من ترافق الحمى والدعث والتهاب البلعوم والمنداع والغثيان والقياء، وتشنجات بطنية، والمرض في معظم المرضى المصابين محدد لذاته وينتهي عند هذه النقطة.

٣- الرض الكبير major illness: أما في المرضى الذين يتطور المرض فيهم إلى المرض الكبير فإن الأعراض البدئية تزول في ٣-٠١ أيام قبل أن تعود. ويمر المرض الكبير بأطوار:

الطور السحائي: وهو القسم الأول من المرض الكبير،
 يبدأ في ٩٠٪ من الحالات فجأة بصلابة العنق والألم الظهري

والحمى والألام في الأطراف والجدّع. وفي أقل من ٥٪ من الحالات يرى التهاب دماغ مع اضطراب الحالة العقلية بشكل مركب غير شللي. وفي الحالات غير الشللية يتوقف المرض عند هذا الحد.

 الطور الشللي: أما في المرضى المقدر لهم الإصابة بالمرض الشللى فتظهر الأعراض بعد زوال الحمى والأعراض السحائية، وقد تمر ١٢-٢٤ ساعة بعد زوال الحمى قبل ظهور الأعراض الشللية. في هذا الطور تسيطر الآلام العضلية والتشنجات التي تتطور سريماً نحو الشلل، وتبلغ ذروتها في 14 ساعة من البدء، ويكون الشلل غير متناظر ومحدداً في الأطراف والجدِّع في نصف الحالات. وهناك ميل واضح نحو إصابة القطع القطنية العجزية والعضلات الدانية أكثر من القاصية، وأهمية ذلك قليلة حين تقييم الحالات الضردية. إذا أعطى الريض حقنة عضلية في مرحلة الحضانة يميل الشلل للحدوث في تلك الجهة المحقونة. إصابة الأعصاب القحفية السفلية قليلة، ولكن عسر البلع قد يتطور في المرضى الذين أجري لهم استتصبال اللوزتين في مرحلة حضانة المرض، وتؤدي إلى مشاكل مهددة للحياة بسبب الاستنشاق، ويبري في ١٠- ١٥٪ من المرضى ضعف بصلى فقط، وأغلبهم من الأطفال. ويبدو أن الأعصاب القحفية ١٠,٩,٧ هي الأكثر عرضة ثالإصابة. ويبري ترافق الضعف النخاعي والبصلي بنسبة مشابهة، ولكن القصور التنفسي هنا أكثر شيوعاً.

تكون الأطراف المسابة رخوة والمتعكسات غائبة في معظم الحالات، وكما في كل الاضطرابات التي تسبب إصابة العصبونات المحركة في القرن الأمامي على نحو رئيس والأعصاب القحفية السفلية فإن الأعصاب القحفية ٣, ١, ١, ٢ تبقى سليمة، ولا تكون الأعراض والعلامات الحسية نموذجية، ولا تصاب المثانة غالباً، وقد تصاب إصابة عابرة الميب الطرفان السفليان، وقد يضطرب الوعي إذا أصيبت سقيفة جذع الدماغ والوطاء، وفي الحالات التي تصاب فيها الجملة المستقلة بشاهد اضطراب تنظيم ذاتي يتضمن تموج الضغط الدموي ولانظميات قلبية وفرط تعرق، وفي هؤلاء الرضى قد تشاهد علامات إصابة السبيل الهرمي مما قد يؤدى إلى تضليل التشخيص.

نادراً ما يرى المرض حالياً بسبب الحملة الواسعة لمنظمة الصحة العالمية وتطبيق اللقاح على نطاق واسع، وما يزال هناك وافدات صغيرة في المناطق الموطونة endemic areas وأحياناً بعد إعطاء اللقاحات بالفيروسات الحية المضعفة.

ويعتمد التشخيص حالياً على الوصف السريري وعزل الفيروس من البلعوم الأنفي والبراز ومعايرة أضداد الفيروس IgG و المرانان الذي يبدي ارتفاع الإشارة في الزمن الثاني T2 في القرون الأمامية من النخاع.

أما التطور الطبيعي للمرض فمتبدل، ويعتمد على نحو أساسي على شدة المرض البنثي ومدى اتساعه. ومثل متلازمة غيلان باريه فإن أقل من ١٠٠٪ من المرضى يموتون من المرض الحاد بسبب المضاعفات العائدة للقصور التنفسي أو عدم المحركة، أما الناجون فإنهم يستعيدون القوة العضلية على نحو يتناسب عكساً مع شدة المرض البدلي، والجزء الأساسي من ذلك يحدث خلال أسابيع إلى أشهر بسبب عودة التعصيب من العصبونات المجاورة غير المسابة بالمرض.

التشخيص التفريقي والتقييم الموصى به:

ينّضمن التشخيص التفريقي لشلل الأطفال الشللي أي مرض قادر على إحداث شلل حاد.

ا- الشيروسات المقلدة؛ قد يحدث شلل الأطفال في سياق عدد من الفيروسات المحبة للجهاز العصبي، ومنها فيروسات المحبة للجهاز العصبي، ومنها فيروسات الأيكو وكوكساكي والمعوية والتهاب الدماغ الياباني وحمى غرب النيل وكلها قد تسبب مجموعة معروفة من الأعراض، ومع أن شدة المرض والعقابيل التالية تكون أخف في بعض هذه الفيروسات يجب إجراء زرع فيروسي للسائل الدماغي الشوكي، والبراز، والحلق في أي شخص لديه التهاب سحايا عقيم مع احتمال إصابة العصبون المحرك السفلي بما فيها آلام عضلية وتشنجات وحزيمية أو شلل.

٣- متالزمة فيالان باريه: بعد تعاور اللقاح الفعال لشلل الأطفال أصبحت متلازمة غيلان باريه في البلدان المتقدمة أكثر الأسباب شيوعاً للشلل الحاد مع غياب المنعكسات. وفي معظم الحالات يكون الضعف في غيلان باريه متناظراً ومعمماً مع وجود شواش حسي وفقد الحس في الألياف كبيرة القطر مثل حس الاهتزاز والوضعة. وغالباً ما تغطى هذه الأعراض والعلامات الحسية بسبب شدة الضعف العضلي، وريما لا تحدث أصالاً في بعض الحالات، وهو ما يجعل تتبيزها من شلل الأطفال صعباً. ويكون التشخيص هنا بتخطيط الأعصاب الكهربائي مضيداً جداً، إذ إن متلازمة غيلان باريه ترافقها علامات زوال نخاعين وحصار نقل وتطاول زمن موجات F واضطراب في الكمونات الحسية في وتطاول زمن موجات F واضطراب في الكمونات الحسية في متلازمة غيلان باريه غير المترافقة و CSF يظهر ارتماع مستوى متلازمة غيلان باريه غير المترافقة و HIV يظهر ارتماع مستوى البروتين من دون ارتفاع مرافق في الكريات البيض (افتراق

بروتيني خلوي) وهو ما يميز شلل الأطفال وأخماج الفيروسات المعوية الأخرى.

٣- التهاب النخاع المعترض؛ هو متلازمة اعتلال نخاعي متعددة الأسباب، يعتقد أن معظم الحالات خمجية أو تالية للخمج الناجم عن طيف واسع من العوامل القيروسية وغير القيروسية. وقد يحدث التهاب النخاع المعترض في سياق أمراض التهابية محددة بالجهاز العصبي المركزي (مثل التصلب المتعدد والتهاب العصب البصري والنخاع)، أو جهازية (مثل المتلازمات نظيرة الورمية paraneoplastic وفي جهازية (مثل المتلازمات نظيرة الورمية التهاب النخاع المعترض معظم السبل النازلة والصاعدة إن ثم يكن كلها في النخاع المعترض نصفي أو رباعي حاد. ويتوقع أن يبدو في MRI في المرحلة الحادة انتفاخ النخاع الشوكي وتمدده مع ارتفاع الإشارة على الحادة انتفاخ النخاع الشوكي وتمدده مع ارتفاع الإشارة على

٤- التسمم الوشيقي: ينجم عن السم المصبى الفرز من قبل المطنيات الوشيقية. وله أربعة أشكال رئيسية: التسمم الوشيقي المنقول بالغذاء، والتسمم الوشيقي من الجروح، والتسمم الوشيقي الطفلي، وشكل نادر هو شكل كهلي للتسمم الوشيقي الطفلي، وتقسم الأعراض الناجمة عن السم الوشيقي إلى نوعين: الأول بتأثيره في الشابك العصبية (تأثير سابق للمشبك presynaptic) والنقل العصبي المضلى: والثاني بتأثيره في الجملة المستقلة. يبدأ المرض بغثيان وقياء وأحياناً إسهال. ثم يتلو ذلك حدوث إمساك وأعراض عصبية. من الأعراض الباكرة حدوث تشوش الرؤية ثم جضاف الضم والعينين وعسر البلع وعسر التصويت والرتة، ومن أهم العلامات وجود حدقتين غير متفاعلتين للضوء والمطابضة. ثم يحدث شفع وشلل عضلات المينين والوجه والرقبة مع إمنابة المضلات الدانية. يكون الضعف على نحو نموذجي معمماً ومتناظراً مع غياب المنعكسات الذي قد يبقى حتى عندما يكون الضعف شديداً، وقد تصاب العضالات التنفسية حين تكون إصابة الأطراف خضيضة. إذا من الأمور المبيزة الإصابة النازلة من الأعصاب القحفية إلى الأطراف العلوية ثم السفلية، ومن الأمور الميزة الإمساك وإصابة الحدقتين والشفع و الشلل العيني على النقيض من شلل الأطفال. ومن الأشياء التي تلفت الانتباه نحو التسمم الوشيقي السياق الذي يحدث فيه أي تطور الأعراض من الجروح الملوثة (هنا لا يوجد إمساك)، أو من حققة تحت الجلد أو تعاطى الأدوية. أما التسمم الوشيقى الناجم عن الطمام

عند البالفين فينجم غالباً عن الأطعمة المعلبة على نحو غير جيد.

وللتسمم الوشيقي مظهر وصفي على التخطيط، وهو نموذج مرتبط مع الاضطرابات السابقة المسكية presynaptic نموذج مرتبط مع الاضطرابات السابقة المسكية طبيعية للنقل العصبي العضلي، ويتضمن كمونات حسية طبيعية مع نقص كمونات حركية معمم يرتضع (يزداد في السعة) كاستجابة لفترات قصيرة (١٠ ثوان) من التمرين أو تنبيه متكرر سريع (٥-٥٠ هرتز). ويعتمد التشخيص الأكيد على عزل الذيفان من البراز والمصل والطعام، أو الزرع من جرح الريض أو برازه أو الطعام الذي تناوله، ولا يملك أي من هذه الاختبارات حساسية ١٠٠٪، ويكون السائل الدماغي الشوكي طبيعياً عادة.

9- الكلّب: قد يتظاهر الكلب على شكل شلل أكثر من تظاهره على شكل اعتلال دماغ، ويرى ذلك في ٢٠٪ من الحالات: لذلك يدخل في التشخيص التضريقي. تكون الأعراض البادرية غير نوعية وتتضمن الحمى والعرواءات والتعب والدعث والقهم والهيوجية والأرق. يبدأ الشلل في الطرف المصوض، وقد يحدث الألم وأعراض حسية، أو إصابة بصلية ويولية تناسلية، وفي هذا الشكل لا يشاهد المظهر المدرسي (الكلاسيكي) للمرض وهو رهاب الماء، التشخيص سريري ويعتمد على قصة عضة حيوان في منطقة موبوءة سبقت بدء الأعراض بشهر حتى ثلاثة أشهر، منطقة موبوءة سبقت بدء الأعراض بشهر حتى ثلاثة أشهر، وقد يختلط الكلب الشللي مع الشكل المحواري من غيلان ماريه.

الاورفيرية: يعد اعتلال الأعصاب المحركة الحاد - تحت المحاد من المظاهر الشائعة لبعض أشكال البورفيرية. تصاب المضلات الدانية على نحو رئيسي ويبدأ المرض في الأطراف الملوية، ومع أن الضعف متناظر عادة يكون في بعض الحالات النادرة غير متناظر أو بؤرياً مما يجعل تمييزها من شلل الأطفال صعباً. قد تصاب الأعصاب القحضية والعضلات خارج المثلة. والعرض البادئ غالباً هو الألم البطني الذي يفترض أنه ناجم عن اعتلال أعصاب ذاتية (مستقلة). وقد يكون هذا الاعتلال مسيطراً أو ربما قاتلاً (لانظميات قلبية). وقد بكون اعتلال الدماغ أو المظاهر النفسية أو كلاهما هي بالبورفيرية بقاء المتعكس الكاحلي موجوداً حتى في وجود بالبورفيرية بقاء المتعكس الكاحلي موجوداً حتى في وجود من سيطرة الأعراض الحركية يظهر تخطيط الأعصاب من سيطرة الأعراض الحركية يظهر تخطيط الأعصاب المناهمة والمتحدد التشخيص من سيطرة الأعراض الحركية يظهر تخطيط الأعصاب

الأكيد على ارتفاع واحد أو أكثر من المركبات الناجمة عن استقلاب الهيم في البول. وعلى الرغم من الوراثة القاهرة للمرض قد تغطي النفوذية المتباينة الطبيعة العائلية له.

٧- الخراج فوق الجافية: الألم الظهري والحمى والضعف العضلي الرخو الحاد النصفي أو الرباعي هي من الأعراض والملامات المشتركة بين شلل الأطفال والخراج فوق الجافية. لكن الإصابة الحسية وخاصة وجود مستوى حسي يعد مظهراً مميزاً للخراج فوق الجافية. ويسبب طبيعته الحادة يكون الشلل رخوا أكثر منه تشنجياً كما هو متوقع بسبب موقع الاعتلال النخاعي، ويعتمد التشخيص على الأشعة وإثبات وجود تجرثم دم.

٨- نقص البوتاسيوم ونقص فوسفات الدم: يعدان من الأسباب المحتملة في إحداث شلل حاد معمم. ويكون الشلل الناجم عن نقص البوتاسيوم معمماً أو متركزاً في العضلات الدانية وعضلات الجذع، وهو يعف على نحو نموذجي عن العضلات القحفية باستثناء باسطات المنق وعاطفاتها، ولا يوجد أعراض حسية. تكون المنعكسات طبيعية أو ضعيفة ولكنها لا تنعدم، وقد تغيب كلها ولكن المنعكس الكاحلي يبقى موجوداً. يكون بوتاسيوم المصل أقل من لا ميلي مول ال حين حدوث الشلل. أما شلل نقص فوسفات الدم فيحدث عند هبوط الفوسفات في الدم إلى أقل من لا ميلي مول الله والنموذج الحادث يشبه على نحو كبير متلازمة غيلان باريه بإصابة الأطراف والأعصاب القحفية مع سيطرة حركية وقد المنعكسات وإصابة تنفسية.

ويعتمد التشخيص على معايرة الشوارد في الدم والاستجابة للعلاج، وتفيد مظاهر تخطيط القلب الكهريائي في حالة نقص البوتاسيوم.

العلاج: الأساس في العلاج هو الوقاية باستخدام اللقاح. وهو نوعان: حي يعطى حقناً عضلياً، أو مقتول يعطى فموياً، واللقاح الفموي المقتول هو الأكثر استخداماً في الوقت الحاضر ويعطى منه ٤ جرعات، وهي تؤدي إلى مناعة تقارب ٥٠٪ ضد الشكل الشللي.

المعالجة العرضية لشلل الأطفال ولتلازمة شلل الأطفال تعنى بالعقابيل المباشرة وغير المباشرة للضعف العضلي. وتكون الأهداف رفع درجة سلامة المريض واستقلاليشه وظيفياً وحركياً، والتقليل قدر الإمكان من الأذيات المستقبلية المتعلقة بجراحة العظام. ففي جائحة شلل الأطفال التي حدثت هي منتصف القرن العشرين أجري العديد من العمليات مثل نقل الأوتار ولحم الأوتار بهدف استعادة

الوظيفة أو لضمان حركة المفصل.

ويستخدم إيثاق مفصل الكاحل والقدم في المرضى المصابين بضعف العطف الظهري للقدم للتقليل من التعثر والسقوط. وتعدّدعامة الساق الطويلة أو إيثاق القدم-كاحل- ركبة مشكلة أكبر، وهذه التطبيقات أكثر فائدة في المرضى المصابين بشلل الأطفال والمرضى الذين يكون لديهم الضعف العضلي مزمناً وثابتاً. وهي تستخدم هي المصابين بضعف مربعة الرؤوس الفخذية لضمان ثبات الركبة، ولكن من مساوئها أنها تزيد الثقل على الطرف الضعيف أصالاً، كما تنقص من قدرة المرضى على تفادي سقوطهم مما يزيد من خطر الأذية.

وقد يستفيد المرضى أيضاً من المكازين والكرسي البدوي ذي الدواليب أو المزود بمحرك، أو الدراجة scooters. ويتحدد الخيار الأفضل بعدة عوامل، فالمكاز هو الأفضل في مريض مصاب بالضعف في طرف واحد، والماشي walker يفضل في الأشخاص المصابين بضعف ثنائي الطرف وما زالوا قادرين على دعم وزنهم ولديهم قوة طبيعية أو قرب طبيعية في النراعين، والكرسي ذو الدواليب البدوي جيد للأشخاص غير القادرين على حمل ثقلهم لكن القوة في البدين ما تزال موجودة، والدراجة ذات المحرك تحتاج إلى قوة جيدة في الجذع لكي يتمكن المريض من دعم وضعية الوقوف مع وظيفة جيدة في النراعين تسمح بالتحكم، والكراسي ذات المحرك تدعم الجذع في المارفين تسمح بالتحكم، والكراسي ذات المحرك تدعم فقط.

استخدم الدعم التنفسي ضمن مصطلح الرقة الحديدية ووسائل الضغط السلبي الأخرى على نحو واسع في جالحة شلل الأطفال. تتحسن العضلات التنفسية مثل عضلات الأطراف في الأشهر الثالية للمرض الحاد؛ لذلك ينصح باستخدام التهوية بضغط إيجابي في الحالات التي تصادف الطبيب من شلل الأطفال الحاد مع قصور تنفسي. والمشهد الأكثر احتمالاً هو المريض الذي لديه متلازمة بعد شلل الأطفال وتحدث لديه أعراض متأخرة من القصور التنفسي، في هذه الحالة ينصع باستخدام التهوية غير الفازية ذات الضغط الإيجابي، وقد يهبع المريض معتمداً على المنفسة.

وأهمية التمارين في المرض العصبي العصلي المزمن ما تزال غير مثبتة ومثار جدل، وقد تكون التمارين الحيوية والظرفية ذات المستوى القليل مفيدة أكثر من أن تكون ضارة.

• متلازمة تتلو شلل الأطفال post-polio syndrome:

تتميز بحدوثها بعد عدة سنوات من المرض العتاد (عادة

٣٦ سنة) بازدياد الضعف في العضلات المصابة سابقاً أو التي تبدو غير مصابة. كما يحدث الألم العضلي وسهولة التعب والحزيمية والمعص العضلي، ويكون الترقي بطيئاً قد يؤدي إلى تحدد النشاطات اليومية. لا تظهر علامات إصابة

العصبون المحرك العلوي. يعزى المرض غالباً إلى فقد العصبونات المحركة في النخاع مع العمر في المجموعات التي كانت مصابة بالمرض الأصلي. ولا يوجد علاج نوعي لهذه الحالة.

الأضطرابات المحيطية والمركزية المزيلة للنخاعين

مىخر الزايد

تشمل الاضطرابات المزيلة للنخاعين myelin مجموعة من الأمراض الحادة أو المزمنة، تختلف في السير والإندار والتدبير ولكن يجمعها كلها زوال النخاعين، وتقسم إلى آفات محيطية (أهم مثل عليها متلازمة غيلان باريه)، وآفات مركزية (أهم مثل عليها التصلب المتعدد).

هأن النخاعين والفرق بين النخاعين المعيطي والمركزي:
يحمي النخاعين المحاوير المصبية ويعزلها وهو ضروري
للنقل القفزي. ويتكون من طبقتين من الشحوم (الليبيد)
الملفوفة بإحكام مع مركبات بروتينية خاصة. يتشكل نخاعين
الجملة العصبية المحيطية بامتداد خلايا شوان، أما نخاعين
الجملة العصبية المركزية فتنتجه الخلايا الدبقية قليلة
التخصيات. يُظهر المجهر الإلكتروني عدة مجموعات من
الحلزونات المحتوية على خطوط كثيفة. تنقطع طبقة
النخاعين وفق مسافات منتظمة بوساطة عقد رانقيه
النخاعين وفق مسافات منتظمة بوساطة عقد رانقيه
النخاعين ومعم عشاء المحوار ومعه قنوات الصوديوم
الفشائية هولطية التنشيط المحادة عمل على اتصال مع الوسط خارج الخلوي.

يختلف النخاعين في الجملة المصبية المحيطية عنه في الجملة المركزية بالعديد من الأمور، أهمها:

١- تغمد خلايا شوان بالنخاعين قطعة بين عقدية واحدة
 من ذات الحوار العصبي المحيطي، في حين تقوم الخلايا قليلة
 التغصنات بتغميد عدة محاوير في الجملة العصبية المركزية.

٧- يختلف البروتين أيضاً:

إ- يشكل بروتين الليبيد البروتيني PLP) ٥٠٪ تقريباً من بروتينات نخاعين الجملة المصبية المركزية.

ب- إن البروتين "صفر" (PO) protein zero هو البروتين الرئيس لنخاعين الجملة العصبية المحيطية.

ج- يشكل البروتين النخاعيني الأساسي myelin basic ج- يشكل البروتين النخاعيني الأساسي ۴۰ protein (MBP) من بروتينات نخاعين الجملة العصبية المركزية، و١٠٪ من بروتينات تخاعين الجملة العصبية المعطية.

د- يشكل الفليكوبروتين (البروتين السكري) النخاعيني
 للخلايا قليلة المتفصنات المكون الأصغري من نخاعين
 الجملة العصبية المركزية، ويشكل البروتين النخاعيني
 المحيطى ۲۷ (peripheral myelin protein 22) المكون الأصغري

فى نخاعين الجملة العصبية المبطية.

أولاً- الأدواء المربلة لتخاعين الجملة العصبية المعيطية:

الم متلازمة غيلان - باريه Guillain-Barre syndrome:
هي حدثية اعتلال أعصاب حاد التهابي مزيل للنخاعين؛
عدد المام أيسطساً acute inflammatory demyelinating
لمنا تسدعسي أيسطساً polyneuropathy (AIDP)

ويمكن تعريفه أيضاً بوصفه كياناً سريرياً مميزاً يوصف بضعف أطراف متناظر مترق بسرعة، مع فقد المنعكسات الوترية وعلامات حسية خفيضة واضطراب وظيضة ذاتية متغير.

الآلية الإمراضية:

ما زالت غير معروفة على نحو كامل، ولكن هناك دلالل متزايدة تدعم الفكرة القائلة إنه ينجم عن استجابة مناعية شاذة.

لا يوجد دليل على إنتان شيروسي مباشر يصيب الأعصاب أو الجنور، وترتبط فعالية المرض بظهور أضداد مصلية ضد نخاعين الأعصاب المحيطية. تبدي الدراسة النسيجية زوال نخاعين شدفي وارتشاحاً حول الأوعية وضمن غمد العصب باللمضاويات ووحيدات النوى والبالعات، وتكون هذه المظاهر متناثرة على امتداد الأعصاب المحيطية والجنور والأعصاب المحيطية والجنور والأعصاب المحيطية والجنور والأعصاب المحوري في الأفات الشديدة.

الأعراض والعلامات:

ثبدا الصورة السريرية بضعف متناظر في الأطراف مع المخدر والنمل والآلام العضلية، ويصاب العضل الداني في البدء أكثر من القاصي وغالباً ما يبدأ في الطرفين السغليين (صاعد). يبدأ المرض في بعض الأحيان في عضلات الوجه والعضلات الفموية البلعومية. يصاب أكثر من نصف المرضى بشلل وجهي مزدوج، ويصاب مثلهم كذلك بعسرة بلع ورتة ويحتاج ربع المرضى إلى دخول العناية المشددة والتهوية الآلية فشرات مشفاوتة. تزول المنعكسات الوترية بعد عدة أيام ويضطرب الحس بدرجات متفاوتة. قد تصاب الجملة الناتية فيعاني المرضى هبوط ضغط انتصابي وقد يصابون فيعاني المرضى هبوط ضغط انتصابي وقد يصابون بالانظميات قلبية.

التشخيص

الصورة السريرية موجهة عادةً، وتُدعم بالدراسات الفيزيولوجية الكهربائية والدراسات الحبرية.

1- الدراسة الفيزيولوجية الكهريالية: قد تكون طبيعية في بدء المرض ولكنها تضطرب بعد عدة أيام في معظم المرضى، وتتجلى ببطء سرعات النقل العصبي وتطاول في الاستثارات الحسية والحركية، ومن العلامات الباكرة تأخر أمواج F المرتدة وندرتها، وذلك نتيجة زوال النخاعين من الجنور العصبية.

ب- العراسة المخبرية: يستطب البزل القطني حين تكون الصورة السريرية موحية من دون ظهور دلائل تشخيصية بالدراسات الفيزيولوجية، ويُظهر البزل القطني بعد مرور أسبوع عادة ارتفاع قيم البروتين مع بقاء تعداد الخلايا ضمن الطبيعي وهو ما يدعى الافتراق البروتيني الخلوي.

السيروالإندان

تسوء الحالة في عدة أيام إلى ثلاثة أسابيع، ثم تُتبع بفترة من الثبات يتلوه تحسن تدريجي، وتكون سرعة الشفاء مختلفة (من أسابيع إلى أشهر)، يبقى لدى ثلث المرضى عقابيل بدرجات متفاوتة من ضعف وجهي خفيف إلى ضمور عضلي واسع وشديد. يحدث النكس بعد الشفاء الكامل في ٢٪ من المرضى، وقد يحدث النكس والمريض في طور التحسن في ١٠٪ من المرضى، ويدعى هذا المرض ذا الطورين.

الموت غير مألوف ولكنه قد ينجم عن ذات رئة استنشاقية أو خمج أو اضطراب نظم قلبي.

أنواع متلازمة غيلان باريه:

وتتضمن ثلاثة نماذج مرضية على الأقل: أ- اعتلال الأعصاب الحاد الحركي المنكس للمحاوير acute. motor axonal neuropathy (AMAN).

ب اعتلال الأعصاب الحاد الحسي الحركي المنكس :acute motor- sensory axonal neuropathy للمحاوير (AMSAN) وغالباً ما يتبع هذا النمط المنكس للمحاوير خمجاً عضمياً بالعطيفة الصائمية الصائمية

ج- متلازمة فيشر Fisher's syndrome: وهي متلازمة تتضمن سريرياً الرنح وغياب المنعكسات الوترية وشلل العضلات العبنية، وقد صنفت مع أنواع غيلان باريه لأنها غالباً ما تسبق بخمج تنفسي وتأخذ سيراً مترقياً خلال أسابيع يتلوه تحسن على نحو مشابه لما يحدث في غيلان باريه، ويكون محتوى البروتين في السائل الدماغي الشوكي مرتفعاً ولكن يغيب الضعف العضلي في الأطراف وتكون الدراسة الفيزيولوجية الكهربائية طبيعية.

المالجة

تعتمد معالجة متلازمة غيلان باريه الشديدة على فصادة

البلازما plasmapheresis أو إعطاء plasmapheresis (IVIG) البلازما intravenous أو إعطاء plasmapheresis نعتمد immunoglobulin أعالجتين متكافئة: لذلك تعتمد المعالجة المفضلة على ما هو أنسب وأسهل إجراءً. ولا توجد فوائد مهمة من إشراك كلا الطريقتين. يعطى الـ IVIG بجرعة لاغ/كغ/وزن الجسم جرعة كلية تقسم وتعطى موزعة على خمسة أيام. ويعد الـ IVIG الخبار الأمثل لدى معظم السريريين.

تتضمن بقية التدابير العلاجية: الوقاية من المضاعفات الخثرية ومراقبة القلب ألياً وتكرار تقييم الوظيفة التنفسية والضعف الفموي البلعومي، وحماية الطريق الهوائي وتدبير الألم والتغذية الناسبة والدعم النفسي.

التشخيص التفريقى:

تشخيص متالازمة غيلان باريه سهل بوجود قصة وصفية لتطور اعتلال أعصاب حركي أو حسي حركي متناظر تطوراً تحت الحاد بعد خمج فيروسي مع بطء سرعات النقل العصبي وارتضاع محتوى السائل الدماغي الشوكي من البروتين مع خلوية طبيعية.

هناك طيف من الحالات السريرية التي يجب التضريق بينها وبينه، وأهمها:

اعتلال الأعصاب العديد الدفتيريائي: ويتميز بفترة الكمون الطويلة بين الخمج التنفسي وهجمة التهاب الأعصاب، وشيوع شلل المطابقة وسير الأعراض البطيء نسبياً.

ب- التهاب سنجابية النخاع الحاد؛ ويتميز بعدم تناظر الشلل وعلامات التخريش السحائي والحمى وطرط خلوية السائل الدماغي الشوكي.

ج- اعتلال الأعصاب في سياق البورفيريا، وهو يشبه غيلان باريه سريرياً ولكنه يتميز بمحتوى طبيعي من البروتين في السائل الدماغي الشوكي والنوب المتكررة للألم البطني والأعراض المقلية وتحريض الهجمات بالتعرض للباربيتورات والمستوى الهالي من البورفوبيلينوجين في البول.

د- تحدث متاازمة شبيهة بغيارن باريه في مرضى وضعوا
 على معالجة وريدية طويلة الأمد، وهي تنجم غالباً عن نقص
 فوسفات الدم.

ه- اعتلالات الأعصاب السمية بالزرئيخ والثاليوم والهكسان: ويميزها قصة التعرض للسم وحدوث الحاصة لاحقاً في التسمم بالثاليوم.

و- التسمم الوشيقي: ويتميز بإصابة عضلات المين

والبؤبؤين، وسرعات النقل العصبي الطبيعية.

ز- شلل القراد tick paralysis: يجب ان يُستبعد بفحص فروة الرأس جيداً.

ح- اعتلالات الأعصاب التعلقة بغيروس عوز التاعة البشري HIV: ويميز بأعراض الداء الأخرى وشيوع إصابة الأعصاب القحفية وفرط خلوية السائل الدماغي الشوكي.
٧- اعتلال الأعصاب الالتهابي المزمن المزيل للتخاعين chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy.

قد يبدأ CIDP بدءاً حاداً أو على نحو مخاتل. في البدء الحاد يشبه متلازمة غيلان باريه ويعقبه ترقي مزمن أو سير ناكس متكرر. وهو مثل غيلان باريه يعقب خمجاً فيروسياً لا نوعياً، يحدث فيه زوال نخاعين شدفي وارتشاح باللمفاويات في الأعصاب المحيطية.

يمكن إحداث مرض مشابه عند حيوانات التجرية بحقنها بنخاعين الأعصاب المحيطية. يرتفع بروتين السائل الدماغي الشوكي ولكن بدرجة أقل مما يحدث في غيلان باريه.

وقد يحدث التهاب العصب البصري في بعض المرضى، وقد تتضخم الأعصاب بسبب تكاثر خلايا "شوان" والترسبات الكولاجينية عقب زوال النخاعين الناكس وعودة تشكل النخاعين.

لا يوجد فحص مؤكد نوعي، ويتم التشخيص عادة اعتماداً على الموجودات السنريرية والدراسات الضيريولوجية الكهربائية.

يستجيب CIDP للمعالجة بالستيرونيدات القشرية بخلاف غيلان باريه، وكذلك يستجيب لفصادة البلازما وVIVI، وقد تفيد كابتات الناعة في الحالات المندة.

MAG اعتلال الأعصاب الحيطية بأضداد anti- MAG peripheral neuropathy

تتميز حالات عديدة ورمية وغير ورمية بظهور غلوبولينات غاما وحيدة النسيلة (بروتين M) في المصل، وتُنتج هذه البروتينات وحيدة النسيلة خلايا من سلالة الخلية B. وتتضمن حثول هذه الخلايا: الورم النقوي العديد وداء الغلوبولينات الكبروي لوالدنستروم والداء النشواني، إذا كان اعتلال الغلوبولينات وحيدة النسيلة هو المظهر الوحيد تسمى الحالة اعتلال الغلوبولينات وحيدة النسيلة ذا الدلالة غير المسروفة significance (MGUS) في تشخاص لا عرضيين سنوات أو عقوداً، ويظهر في ٢٠٪ من المرضى فيما عرضيين سنوات أو عقوداً، ويظهر في ٢٠٪ من المرضى فيما

بعد حثل خلايا مصورية أو واحد من الأمراض التكاثرية اللمفية (ابيضاض لفاوي مزمن CLL، أو لمفوما).

يعتمد التفريق بين MGUS والأمراض الأكثر خطورة على فحص نقي العظام والإفراغ البولي للسلاسل الخفيضة (بروتين بنس جونس) وتحري الأفات العظمية.

واعتلال الأعصاب المحيطية مظهر عصبي شائع لـ MGUS، ويكون النظير البروتيني في معظم الحالات هو IgM، ويكون على نحو أقل شيوعاً IgG أو IgA.

يكون للبروتينات وحيدة النسيلة في نحو نصف المرضى المصابين باعتلال أعصاب ب أو أو فعالية ضدية تجاه العليكوبروتين المرافق للميالين myelin- associated الغليكوبروتين المرافق للميالين glycoprotein (MAG) يُنتج اعتلال أعصاب محيطية مزيلاً للنخاعين.

يوجد اعتلال الأعصاب هذا في ١٠ من كل ١٠٠,٠٠٠من الناس فوق ٥٠ سنة، ويشير وجود anti-MAG IgM في مريض مصاب باعتلال غاما وحيد النسيلة إلى أن المريض لن تحدث لديه خباثة دموية خطرة.

يراجع معظم المسابين باعتلال الأعساب بأضداد MAG بأعراض حسية في الساقين (شواش حس، معس) واضطراب في المشية، أما الضعف العضلي فيتأخر في الظهور، ويكون المرضى من النكور في العقدين السادس أو السابع من العمر، يسير اعتلال الأعصاب بأضداد MAG سيراً مترقياً ببطء، ويبقى الإننار الوظيفي حسناً فترة طويلة من الزمن (يحدث في ربح المرضى فقط عجز مهم بعد مرور ١٠ سنوات).

تظهر الدراسات الفيزيولوجية العصبية نقصاً في سرعات النقل الحسية والحركية وتأخراً شديداً في الاستشارات الحركية القاصية.

تثبت المراسة المورفولوجية زوال النخاعين، ويمكن إثبات ترسب اله IGM حول صفائح النخاعين بالدراسات النسيجية المناعية.

وخزعة العصب الربلي ليست ضرورية للتشخيص حين تكون الموجودات السريرية والدراسة الضرريولوجية وصفية، مع ارتفاع عيارات أضداد anti-MAG IgM.

بزل السائل الدماغي الشوكي غير ضروري عادةً، ويُظهر الذا أجري ارتفاعاً في محتوى السائل من البروتين (٨٠-٨٠) من دون خلوية؛ ولذلك فهو غير مفيد في تمييزه من بقية اعتلالات الأعصاب المزيلة للنخاعين المزمنة كالـ CIDP.

تتضمن المعالجة الستيروئيدات، وفصادة البلازما، و IVIG،

ومثبطات المناعة.

4- النماذج الزيلة للنخاعين في داء شاركو - ماري - توث Charcot- Marie- Tooth disease (CMT):

تعد النماذج المزيلة للنخاعين في داء شاركو ماري توث النماذج الأكثر شيوعاً بين اعتلالات الأعصاب الوراثية، وتتضمن النمط الأول والنمط الثالث والنمط المرتبط بالصبعي x:

أ- النمط الأول CMT-1: وهو الشكل الأكثر شيوعاً، وهو اعتلال أعصاب مزيل للنخاعين مع سرعات نقل بطيئة قد تصل حتى ٢٥٠/ثا أو من دون ذلك (القيمة الطبيعية ٥٠/ثا). وهناك أدلة نسيجية على زوال نخاعين وإعادة تكوين نخاعين بنموذج (لب البصل).

الوراثة جسدية سائدة، ويقسم هذا النمط بحسب الوقع الصبغى إلى:

 (1)- CMT- IA: ويرتبط على الصبقي ١٧، وهو الشكل الأكثر شيوعاً، ويؤلف نحو ٦٠٪ من اعتلالات الأعصاب الوراثية.

(2)• CMT- 1B: ويرتبط على المبغي ١، وهو شكل نادر،
 ويقدر باقل من ٢٪.

سريرياً: يبدأ داء شاركو ماري توث بأعمار الطفولة أو المراهقة مع تطور بطيء لضعف وضمور عضلي متناظر. ترافقه عادة تشوهات هيكلية مثل القدم الخمصاء والجنف، ومن الجدير بالذكر أن الأعصاب القحفية لا تصاب عموماً.

تتفاوت شدة المرض من مريض إلى آخر حتى ضمن العائلة الواحدة، فمن مرضى يحملون الجين الطافر وغير عرضيين إلى مرضى على كرسي العجلات، يتم التشخيص بالاعتماد على القصمة العائلية والموجودات السريرية والمراسة الفيزيولوجية العصبية وعلى تحليل الـ DNA.

لا يوجد معالجة دوائية أو وراثية نوعية، والعلاج موجه للمساعدة الألية لضعف الساقين، والتصحيح الجراحي للتشوهات المصلية والجنف، والمعالجة الفيزيائية.

ب- النمط الثالث CMT-3؛ هو الشكل الأشد، ويدعى مثلازمة ديجرين توماس Dejerine-Thomas. البدء عادة في الطفولة الباكرة، ويتميز بعجز شديد نتيجة البطء الشديد في سرعة النقل العصبي. الوراثة جسدية سائدة في معظم المرضى.

ج- متلازمات CMT المرتبطة بالصبغي x: وتتضمن بعض العائلات الكبيرة مع وراثة مرتبطة بالجنس سائدة وانتقال أنثوي فقط. وهو ثانى أكثر اعتلال أعصاب وراثى مزيل

للنخاعين شيوعاً بعد CMT-Al.

ثانياً- الأدواء المزيلة لتخاعين الجملة المصبية المركزية: - التصلب المتعدد (multiple sclerosis (MS):

هو مرض مزمن يصيب الشباب غائباً، ويتصف باثولوجياً بمناطق متعددة من الالتهاب وزوال النخاعين في بيضاء الجملة العصبية المركزية: فهو بدلك متعدد في المكان، ويتصف سريرياً بمظاهر كثيرة تراوح بين الشكل السليم والمرض المترقي بسرعة، ولدى معظم المرضى هجمات من الاشتداد يتخللها هجوع الأعراض، وبدلك فهو متعدد في الزمان أيضاً. ما يزال سبب هذا المرض غير واضح على الرغم من الاعتقاد بأهمية الأليات المناعية وربما المحرضة بعوامل بيئية (فيروسات؟) في الأشخاص المرشحين وراثياً.

التوزع الجفرافي غير متساو، ويزداد معدل الحدوث مع ازدياد خطوط العرض شمالاً وجنوباً. عمر البدء الوسطي ٣٠ سنة، والرض أكثر شيوعاً في النساء بمعدل مثلين تقريباً.

الأعراض والعلامات متنوعة، وتحتوي كل الأعراض التي يمكن أن تنجم عن أذية أي جزء من المحاوير العصبية من النخاع الشوكي حتى القشر الدماغي، الشيء الميز هو تعددها وميلها إلى التنوع في طبيعتها وشدتها بمرور الزمن.

عند حدوث الأعراض للمرة الأولى تكون هدأة المرض كاملة عادة، ولكن مع الهجمات المتلاحقة لا تحدث الهدأة وإن حدثت تكن غير كاملة.

يمتد السير السريري على مدى عقود من الزمن، ولكن قد تنتهي بعض الحالات بالموت في بضعة أشهر. يصيب المرض بعض المناطق والأجهزة أكثر من غيرها: كالمصب البصري والتصالب البصري وجذع الدماغ والمخيخ والنخاع الشوكي، والجدول (١) يبين معدل تواتر الأعراض الشائعة في بدء المرض.

تتضمن الأعراض البعيرية؛ نقص القدرة البعيرية في جهة واحدة أو جهتين، ويؤدي التهاب العصب البعيري إلى اضطراب رؤية الألوان ولاسيما اللونين الأحمر والأخضر. الشفع شائع وقد ينجم عن إصابة الحزمة الطولانية الإنسية التي تسبب شللاً بين النوى لدى الشباب البالفين، وهو نادر في أي مرض آخر لذلك يعد علامة مهمة في تشخيص التصلب المتعدد.

ضعف الأطراف شكاية شائعة، خزل طرف واحد أو خزل شقى أو خزل الطرفين السفليين أو خزل رباعي.

والتعب من دون الضعف العضلي عرض شائع أيضاً. يحدث الرنح نتيجة إصابة السبل الخيخية ونقص الحس

التواتر	المظهر السريري	
%Y 9- £0	عرض وحيد	
%00-Y1	أعراض متعددة	
%E+ 1+	الضعف العضلي	
%E• 41	شواش الحس	
X r4-1 r	فقد الحس	
% Y4 =1£	التهاب العصب البصري	
%\ A-Y	الشفع	
% ~ -•	اضطراب المثانة	
% 4- Y	الدوار	
الجدول (١) معدل تواتر الأعراض الشائعة في بدء المرض		

العميق الناجم عن إصابة العمود الخلفي للنخاع الشوكي. تكثر الأعراض الحسية جداً، وتتضمن شواش الحس paresthesia والنمل ونقص الحس، وحين تكون أعراضاً لهجمة حادة فإنها تميل للشفاء بمدة ٢-٨ أسابيع.

الألم عرض متكرر ومقعد للمريض، ومن أكثر الألام المشاهدة حدوثاً ألم مثلث التوائم الانتيابي، ويميز من الشكل الأولي بأنه يصيب الشِباب ويرافقه نقص في حس الوجه.

وتتضمن الأعراض البولية الحادثة تعدد البيلات والسلس.

وترى العنانة ونقص الرغبة الجنسية خاصة في الرجال. قد تحدث اضطرابات المزاج ويكثر الاكتناب أكثر من الشمق euphoria.

السيرالسريريء

متغاير، فهناك حالات تظل صامتة طوال الحياة، وهناك بالمقابل حالات مترقية بسرعة شديدة لا يضصل فيها بين الهجمة الأولى والوت سوى بضعة أشهر.

أدث الملاحظات السريرية للتصلب المتعدد إلى وصف عدة أنماط سريرية، أهمها:

أ- النمط الأكثر شيوعاً هو نمط نكس- هدأة - relapsing: النمط الأكثر شيوعاً هو نمط نكس- هدأة - relapsing وتصنف بالسورات التي تتبعها فترات من التحسن، وتعرف الهدأة بأنها غياب الأعراض الأساسية للهجمة مثل فقد الرؤية والضعف العضلي والشمع غياباً تاماً أو قريباً من التام.

● وفي نحو ١٠٪ من المرضى تحدث بضع هجمات في حياتهم، ويحدث لديهم عجز خفيف ويدعى هذا النمط السليم.

هناك تمط آخر يحدث في نصف المصابين بالنمط المهاجع الناكس، ويتسم بحدوث السورات والهجوع مع استمرار الترقي البطيء بين الهجمات الواضحة، وهو يدعى النمط المترقى ثانوياً secondary progressive MS.

ب- هناك أيضاً النمط المترقي أولياً primary progressive ب- هناك أيضاً النمط المترقي أولياً لا يوجد فيه سورات واضحة، ويميل لإصابة الذكور في العقد الرابع، ويتجلى سريرياً على شكل متلازمة نخاعية من خزل تشنجي مترق في الطرفين السفليين.

ج- أخيراً بِذكر مرض شيلندر Schilder's disease، وهو تصلب متعدد صاعق يصيب الأطفال.

الإندار:

يكون الإننار جيداً حين يكون:

- المجرّ خفيفاً بعد مرور ٥ سنوات على الهجمة الأولى.
 - الهدأة السريرية كاملة بعد الهجمة الأولى.
 - العمر 20 سنة أو أقل عند الهجمة الأولى.
 - حدوث عرض واحد فقط في السنة الأولى،
 - الأعراض الحسية والبصرية ترافق الإندار الجيد.
 - الإندار أفضل في الإناث.

أما مميزات الإنتار السيئ فهي:

- عمر البدء المتأخر.
- السير المترقى منذ البدء.
- الهدأة غير كاملة بين الهجمات.
 - الأعراض الحركية والخبخية.
 - النكور.

يحدث عجز وظيفي ومهني مهم في ٧٠٪ من المسابين بالتصلب المتمدد بعد مرور ١٠سنوات بسبب الضعف الحركي واضطراب التوازن وقصور المسرات.

أكثر أسباب الوفاة شيوعاً الأخماج الرلوية والبولية وورحات الضغط (قرحات الاستلقاء) decubital ulcers والانتحار.

أما الموت الناجم عن المرض نفسه فنادر، وينجم عن القصور التنفسي بسبب شلل العضلات التنفسية، وقد ينجم عن حالة صرعية مستمرة.

ارتفع معدل البقيا في العقود الأخيرة من ٢٥ سنة إلى ٣٥ سنة بعد الهجمة الأولى، ويعود ذلك غالباً إلى التدبير

الأفضل للأخماج وقرحات الاستلقاء.

أسس التشخيص ومعايير McDonald:

أ- المعطيات المخبرية: لا يوجد اختبار واسم للتصلب المتعدد، ولكن الرئين المفنطيسي MRI وفحص السائل الدماغي الشوكي CSF والكمونات المحرضة EP كلها ذات قيمة تشخيصية مهمة. أكثر الوسائل أهمية هي MRI الذي يظهر آفات متعددة في بيضاء الدماغ في ٧٠٪ من الرضي.

يزود فحص الـ CSF بمعلومات داعمة للتشخيص في بعض الأحيان، وإن وجود شرائط IgG قليلة النسائل oligoclonal IgG bands

الدماغي الشوكي هو التغير الأكثر مشاهدة في التصلب المتعدد.

الكمونات المحرضة evoked potentials: البصرية والسمعية والحسية الجسدية جميعها ذات قيمة كبيرة في كشف آفات غير مشتبهة سريرياً.

ب- معايير ماك دوثائد McDonald criteria المبينة في الجدول (٢).

ممالجة الهجمة والمالجة الوقائية:

أ- معالجة الهجمة: تعرف الهجمة (أو النكس) بأنها
 علامات عصبية جديدة، أو تدهور العلامات السابقة تستمر

الحاجة إلى معطيات إضافية	الموجودات السريرية
لا يوجد حاجة والإثبات السريري كاف الأدلة الإضافية مرغوبةً ويجب أن تتفق مع M.S	- هجمتان أو أكثر - علامتان سريريتان أو أكثر
تحتاج إلى إثبات التبعثر المكاني بوساطة: - MRI - - أو إيجابية CSF مع آفتين أو أكثر على MRI تتوافق مع M.S - أو هجمة سريرية تالية تصيب موضعاً مختلفاً	هجمتان أو اكثر - علامة سريرية واحدة
تحتاج لإثبات التبعثر الزماني بوساطة: - MRI - أو هجمة سريرية ثانية	- هجمة واحدة - علامتان سريريتان أو أكثر
۱- تحتاج إلى إثبات التبعثر المكاني بوساطة: - MRI - - أو إيجابية CSF مع آفتين أو أكثر علىMRI تتوافق مع S.M ٢- ولإثبات التبعثر الزماني بوساطة: - MRI - - أو هجمة سريرية ثانية	- هجمة واحدة - علامة سريرية واحدة
- إيجابية CSF - إثبات التبعثر المكاني بوساطة: - ا أفات أو أكثر مثبتة على الزمن الثاني لـ MRI الدماغ أو - أفتين أو أكثر على MRI الحبل الشوكي أو - (٨-٤) آفات دماغية وآفة نخاعية واحدة أو - إيجابية الكمونات البصرية المحرضة مع ٤-٨ آفات على MRI أو - إيجابية الكمونات البصرية المحرضة مع ٤ آفات دماغية أو أقل + أفة تخاعية واحدة ٣- إثبات التبعثر الزماني بوساطة: - أو استمرار الترقي خلال سنة	ترقُ عصبي خطير يقترح الـ M.S (النمط المترقي أولياً)
MRI –	

٢٤ ساعة على الأقل بغياب الحمى أو الأسباب العابرة الأخرى
 التى قد تؤثر فى أعراض التصلب المتعدد.

تعد الستيروئيدات الخيار الأفضل في علاج الهجمة وعلى رأسها الميتيل بريدنيزولون methylprednisolone الذي يعطى بجرعة ١٥٠٠-٥٠ ملغ يومياً بالحقن الوريدي مدة ٣-٥ أيام، وأحياناً يتلوه بريدنيزولون فعوي ١٥-١٤ يوماً.

وعلى نحو بديل يمكن إعطاء corticotrophin، ولكن يبدو أنه يؤدي إلى تحسن أقل سرعة من الميتيل بريدنيزولون.

أثبتت التجارب السريرية أن العلاج بالستيروئيدات يسرع الشفاء من الهجمات الحادة ولكن لا يبدو أن له تأثيراً في سير المرض؛ لذلك لا تستطب المالجة المديدة بالستيروئيدات الفموية.

والمرضى الذين يحدث لديهم نكس متكرر ويعالجون بكميات كبيرة من الستيروئيدات يتعرضون لخعلورة جدية لحدوث تأثيرات جانبية، ولتقليل هذه الأثار يمكن التخفيف من جرعة الستيروئيدات وإعطاء المعالجة المعيضة للكلسيوم للوقاية من تخلخل العظام ومراقبة سكر الدم والضغط الشرياني.

مناك دلائل جيدة على أن فصادة البلازما plasmapheresis قد تسرع شفاء الهجمات الشديدة حين تخفق الستيروئيدات. ب- المعالجة الاتقائية للهجمات (المعدلة للمرض)، تهدف المعالجة المعدلة لسير المرض إلى إنقاص شدة الهجمات وعددها، وبالتالي تعبيل مسار المرض نحو الأفضل.

أهم الأدوية حالياً هي:

interferon beta-lb بأشكاله الثالاثة Interferon beta-(Betaseron), interferon beta-la. (Avonex) interferon beta-الثبتت السراسات أن نتائجها متقاربة، وهي تنقص أواتر الهجمات بنسبة ٣٠٪ في الشكل الهاجع الناكس، وكذلك يبدو أن شدة الهجمات تخف واللويحات على MRI تتراجع.

تتضمن التأثيرات الجانبية للإنترفيرون: الالتهاب الموضعي مكان الحقن (وهو شائع)، والنخر الجلدي (وهو نادر)، والمتلازمة الشبيهة بالأنفلونزا flu-like ، كما تتضمن الحمى والمرواء والآلام المضلية في اليوم الأول التالي للحقن عادةً، وتعنو للأسيتامينوفين أو مضادات الالتهاب اللاستبروئيدية.

من التأثيرات الجانبية أيضاً: التهاب الكبد، والاكتشاب وقد سجلت بعض حوادث الانتحار، والحوادث الاختلاجية واضطرابات الدرقية.

من أهم المشاكل التي تواجه المعالجة بالإنترفيرون بيتا

حدوث أضداد تبطل أو تعدل الإنثر فيرون بيتا وتجعل المعالجة غير فعالة.

* Copaxone) Glatiramer acetate): يستطب في النمط الهاجع الناكس، وتظهر الدراسات أن فعاليته على شدة النوب وتواترها مشابهة تقريباً لفعالية الإنترفيرون بيتا. يعطى بجرعة يومية حقناً تحت الجلد. ليس له تأثيرات جانبية

* Novantrone) Mitoxantrone): يستطب في النمط المترقي ثانوياً والأشكال المتفاقمة من النمط الهاجع الناكس. يعطى بجرعة ٢١ملغ/م كل ثلاثة أشهر، والجرعة القصوى مدى الحياة هي ١٤٠ ملغ/م بسبب السمية القلبية.

IVIG: تشير البراسات لفائدته في النمط الهاجع الناكس.

أما الشكل المترقي أولياً فقد أظهرت المراسات نتائج متناقضة حول فائدة الإنترفيرون بيتا فيه، ولكن الغالب أنه عديم الفائدة، ويوجه عام فإن فعالية الأدوية المعدلة للمرض في هذا النمط محيبة للأمال ومن الأدوية المستخدمة: .azathioprine, cyclophosphamide, cladribine, methotrexate

قضايا خاصة:

أ- التصلب المتعدد والحمل؛ تأثير الحمل في التصلب المتعدد صعب التقييم لأن الداء شائع عند الإناث في سن الإنجاب، ويميل التصلب المتعدد للاشتداد في فترة ما بعد الولادة أكثر من فترة الحمل، ويرتبط هذا الاشتداد غالباً بالتغيرات الهرمونية الحادثة، وعموماً لا يوجد دليل مقنع أن الداء يسوء بالحمل إلى مستوى يستوجب إنهاء الحمل في الممابات بالتصلب المتعدد.

والأدوية الوقائية (المعدلة لسير المرض) غير مرخصة للاستخدام في أثناء الحمل؛ ولذلك تنصح السيدات الراغبات بالحمل بإيقاف العلاج قبله.

أما الستيروثيدات فيمكن استخدامها بعد الثلث الأول من الحمل إذا لزم الأمر ولفترات قصيرة ما أمكن.

ب- التصلب المتعدد والمؤشرات الخارجية؛ هناك العديد من المؤشرات الخارجية التي تؤشر في سير الداء، فقد أشارت الدراسات إلى وجود علاقة بين رضوض الرأس والتصلب المتعدد إذ تعد الرضوض عاملاً مؤهباً أو مفاقماً للداء،

ويعد بعضهم التلقيح أيضاً عاملاً مؤهباً لكن من دون برهان واضح؛ لذا فإن المصاب بالتصلب المتعدد يجب أن يتجنب اللقاحات المنوالية ولاسيما حين وجود قصة تفاقم للأعراض محرضة بالتلقيح. أما اللقاحات التي تعد

مستطبة وضرورية للمريض فيجب ألا تحجب عنه.

الجراحة والتخدير والبزل القطئي والشدة النفسانية والتدخين كلها متهمة أيضاً بإحداث تفاقم الداء من دون براهين أكيدة.

المالجة المرضية في التصلب التعند:

أ- المشاكل البولية؛ إن التدبير الخاص بالمثانة مهم لمنع
 الأخماج وتشكل الحصيات وللحفاظ على الاستقلالية
 الوظيفية بالحد الأعلى.

تكمن المشكلة الأساسية إما بالإخفاق في ضبط البول وإما بالاحتباس البولي الشديد وإما بالاحتباك الاثنين.

والأعراض الأكثر شيوعاً هي إلحاح التبول وتعدد البيلات والسلس البولي، والقياسات المهمة هي قياس الثمالة البولية وزرع البول والدراسات الديناميكية البولية.

يتم تدبير المثانة الوانية atonic bladderمع ثمالة بولية أكثر من ١٠٠مل بوساطة برامج التنظيف الناتي بالقنطرة المتقطعة التي يجريها المريض لنفسه.

تضيد الأدوية ذات الضمل الكوليني مثل carbachol على الضعار الكوليني مثل pyridostigmine على نحو محدود وعابر في المساعدة على إفراغ المثانة.

والدواء المختار للاحتباس البولي الحاد في أثناء هجمة التصلب العديد هو: phenoxybenzamine لأنه يؤدي إلى إرخاء عنق الثانة.

وفرط استثارة العضلات الدافعة الذي يسبب الثانة التشنجية هو السبب الأكثر شيوعاً لإلحاحية التبول والسلس البولي في المصابين بالتصلب العديد. والدواء oxybutyain هو الدواء الأكثر فعالية في تخفيف الأعراض، ويعطى بجرعة بعثية هملغ/يوم وقد تصل الجرعة إلى ه ملغ ؛ مرات يومياً، وهناك الشكل مديد التحرر منه يفيد في تقليل عدد الجرعات.

تتضمن بقية المستحضرات ذات الضعل المضاد للكولين hyoscyamine والتي تستخدم في معالجة إلحاحية التبول: tolterodine, propantheline

وقد استخدم الهرمون التركيبي المضاد للإدرار desmopressin acetate بشكل إرذاذ أنفي بنجاح وخاصة في المرضى المصابين ببوال ليلي.

ب- الشناج spasticity: يعزى الشناج إلى أذية العصبون المحرك العلوي، ويتجلى بالتيبس stiffness والمُعَس cramps والتشنجات spasms والرمح clonus. تعد تمارين الإرخاء من أولى التداخلات الخاصة بالشناج، وفي معظم الحالات يجب إعطاء العلاجات الدوائية لتخفيف أعراض الشناج، والجدول (٣) يبين أهم الأدوية المستخدمة مع جرعاتها العلاجية وأهم تأثيراتها الجانبية.

يمكن استخدام النيفان الوشيقي في معالجة الشناج ولكنه غير عملي إذا كانت الإصابة منتشرة في مجموعات عضلية واسعة. يمكن إعطاء الباكلوفين في الحالات المندة حقناً داخل القراب intrathecally، ويمكن زرع مضخة ايضاً، والمضاعفات نادرة وتتضمن النوب seizures والتهاب السحايا.

ج-الاكتناب depression: وهو اكثر اضطرابات المزاج شيوعاً في التصلب المتعدد، وتساهم في حدوثه عوامل متعددة تفسية واجتماعية وحيوية ودوائية أيضاً؛ إذ إن الإنترفيرون بيتا قد يؤدي لتفاقم الاكتناب.

يجبأن يقيم المسابون بالتصلب المتعدد منوالياً من أجل الاكتئاب إذ إذه يسيء لنوعية الحياة ويقلل من التزام البرامج العلاجية. ولحسن الحظ فإن الاكتئاب في المسابين بالتصلب المتعدد يعنو جيداً للمعالجة الدوائية. إن مثبطات عودة قبط السيروتونين الانتقائية SSRI أكثر تحملاً وذات تأثيرات جانبية اقل من ثلاثيات الحلقة TCA.

أهم التأثيرات الجانبية	الجرعة الملاجية	الشواء
تركي <i>ن، دو</i> ار، ضعف عضلي	٥ ملخ/يومياً حتى ٢٠ملخ/أربع مراث يومياً	Baclofen
تركين، هبوط ضغط، جفاف فم	۲ملغ/مرتان يومياً حتى ۸ ملغ/أربع مرات يومياً	Tizanıdıne
تَركين، إمساك	٥, ٢ملغ/يومياً حتى ١٠ملغ/أربع مرات يومياً	Diazepam
تركين، دوار	١٠٠ملغ/ثلاث مرات يومياً حتى ٨٠٠ ملغ/أربع مراث يومياً	Gabapentin
ضعف عضلي، إمساك	٢٥ملغ/يومياً حتى ١٠٠ملغ/أربع مرات يومياً	Dantrolene
	الجنول (٣)	

ويمكن التركيز على الأصناف غير المركنة مثل: .citalopram ويمكن التركيز على الأصناف escitalopram fluoxetine ولاسيما في المرضى الذين يعانون التعب إضافة إلى الاكتتاب.

يمكن استخدام ثلاثيات الحلقة في المرضى الذين يعانون الأرق الليلي أو للمساعدة على تدبير الألم عند بعضهم.

د- الحوادث الانتيابية paroxysmal events: تتصف الحوادث الانتيابية في التصلب التعدد بهجمات نمطية متكررة قصيرة من اضطراب الوظيفة المصبية الذي يعتقد أنه ناجم عن انفراغات كهربائية شاذة من العمبونات مزالة النخاعين.

أكثر الأعراض شيوعاً: ألم مثلث التوائم، التشنجات التقوية، الرتة الانتبابية، الرنح الانتبابي.

يشاهد ألم العصب مثلث التوائم في نحو ٢٪ من الصابين بالتصلب العديد، ويختلف عن ألم مثلث التوائم الأولي بأن إصابته لكلا نصفي الوجه أعلى احتمالاً، في حين تكون الإصابة في معظم حالات الألم الأولي أحادية الجانب، ويمكن تمييزه أيضاً بوجود علامات إصابة العصب الخامس والعلامات الأخرى لأذية جذع الدماغ.

تمنو هذه الأعراض الانتيابية غالباً لجرعات خفيفة من مضادات الاختلاج خاصة الكاريامازيين، في حين يحتاج ألم مثلث التوائم الأولى إلى جرعات أعلى غائباً.

benzodiazepines, gabapentin, الأدوية الأخرى المستخدمة: phenytoin, lamotrigine, topiramate, baclofen

تستطب الجراحة في الصابين بألم مثلث التوائم الشديد المستمر المند على المعالجة الدوائية.

وقد يكون حقن الذيفان الوشيقي مفيداً في بعض حالات التشنجات المقوية المؤلمة المعندة على العلاج الدوائي.

ه- الأضطرابات الجنسية sexual dysfunction: تحدث في ٩٠ تقريباً من المصابين بالتصلب المتعدد. أكثر الأعراض الأكثر شيوعاً لدى الرجال هي اضطرابات النعوظ والقنف، أما لدى النساء فهي صعوبة بلوغ الإرجاز (هزة الجماع) orgasm وجفاف المهبل ونقص حسه، ويعاني كلا الجنسين من نقص الرغبة الجنسية (الشبق) libido.

إن كلاً من التعب والضعف العضلي والألم والحالة النفسية وخلل وظائف المثانة والأمعاء التي يعانيها المساب بالتصلب تؤثر جميعها تأثيراً سيئاً في الوظيفة الجنسية. تساعد العلاجات الدوائية على تحسين الوظائف الجنسية وتحسين نوعية الحياة.

ومن أهم الأدوية الستخدمة:

* bupropion: بحسن من الرغبة لدى الجنسين ، ويعطى

بجرعة بدئية ١٥٠ملغ/يوم وترفع بعد أسبوع إلى ١٥٠ملغ/ مرتين يومياً. وأهم تأثيراته الجانبية: الطفح الجلدي والأرق والرجفان والغثيان.

* (sildenafil (Viagra): وهو مثبط انتقائي للموسفودي
 إستراز، ويستخدم لعلاج ضعف النعوظ، والجرعة الاعتيادية
 • • • ملغ قبل ساعة من اللقاء الجنسي.

* (vardenafil (Levitra: ويتميز بسرعة تأثيره

* (tadalafil (Cialis): ويتميز بفترة تأثير أطول

يمكن استخدام papaverine حقناً داخل الأجسام الكهفية، كما يمكن استخدام الأدوات الخوائية vacuum devices التي صممت لزيادة جريان الدم داخل القضيب.

وتستفيد النساء من "كريمات" الأستروجين الموضعية والمزلقات المهلية.

و- المعالجة الفيزيائية physiotherapy؛ يجب تطبيق العلاج الفيزيائي بحكمة بهدف الحفاظ على الوظائف الحركية وتخفيف الشناج والألم، وتجنب التقفعات في الرضى ملازمي السرير. فالتمارين الشديدة الفاعلة قد تنهك المريض، وقد يؤدي ارتفاع حرارة المريض إلى أعراض عابرة. والاستحمام بالماء البارد هو العلاج الفيزيائي الأفضل للمريض.

ز- المائجة الهنية occupational therapy: وهي مهمة لساعدة المرضى على نشاطات حياتهم اليومية وإشفال الوقت وتحسين نوعية الحياة.

ح- رهاية من يقوم على المناية بالعليل؛ يجب أن يتلقى هؤلاء الأشخاص معلومات وافية عن طبيعة الداء وسيره، وطرق إعطاء الأدوية وتأثيراتها الجانبية المتوقعة، وكيفية الثمامل مع المضاعفات مثل قرحات الضغط، ويكون ذلك على نحو فردي بوساطة الطبيب المعالج أو دورات تدريبية جماعية مكثفة موجهة لمثل هذه الفئات.

acute التهاب العماغ والنخاع المنتشر الحاد disseminated encephalomyelitis (ADE)

يحدث في سياق أخماج مختلفة ولاسيما الأمراض الطفحية الحادة في الطفولة وتلو اللقاحات، وهكذا يعرف الـ ADE أيضاً بالتهاب الدماغ والنخاع التالي للخمج postinfectious encephalomyelitis.

الأعراض السريرية والتبدلات المرضية متشابهة في كل هنه الحالات بغض النظر عن طبيعة الخمج أو اللقاح المؤهب. السببيات etiology: تتضمن مجموعة الأمراض التي ترافقها أعراض التهاب الدماغ والنخاع وعلاماته طبغاً واسعاً

يُدكر منه: الحصبة والحصبة الألمانية والحماق والنكاف والنزلة الوافدة (الأنفلونزا) والكلب، أما اللّقاحات فيذكر لقاح التيمية ومصل الكزاز.

إن سبب ADE غير معروف؛ فالفيروس لا يعزل عادةً من الجملة العصبية للمرضى، والأرجع أن الآلية مناعية ذاتية أو تحسسية موجهة ضد نخاعين الجملة العصبية المركزية. الأعراض والعلامات: قد يصاب أي جزء من الجملة العصبية، وتتعلق الأعراض والعلامات بالجزء الأكثر تأثراً، فقد تحدث متلازمات سريرية مختلفة سحائية أو مخية أو مخيخية أو في جذء الدماغ أو في الحبل الشوكي.

تشيع أعراض إصابة السحايا (صداع وصلابة نقرة) على نحو باكر في سير كل الأنماط.

وفي الشكل الدماغي قد ترى الاختلاجات والنهول stupor والسبات والخزل الشقي والحبسة.

وقد يحدث أيضاً التهاب العصب البعدري وشلول أعصاب قحفية أخرى، ويكثر الرنح المخيخي الحاد في حالات ADE التالية للحماق، وقد تكون أذية النخاع الشوكي منتشرة، وقد يكون لها شكل التهاب نخاع معترض حاد.

المعطيات المغبرية؛ يظهر بزل السائل الدماغي الشوكي ارتفاعاً خفيفاً في الخلايا على حساب اللمفاويات، البروتين طبيعي أو مرتفع قليلاً، السكر ضمن الحد الطبيعي، مخطط كهربائية الدماغ شاذ في معظم المرضى مع نظم بطيء من 1-1 هرتز وفولتاج عال، وتكون الشنوذات معممة عادةً مع إمكان ظهور تبدلات بؤرية أحياناً.

يبدي تصوير الدماغ بالرئين المفنطيسي MRI مناطق زائدة الشارة على TY منتشرة في المادة البيضاء.

التشخيص؛ ليس هناك اختبار واسم، ولكن حدوث علامات عصبية بعد ٤-٢١ يوماً من هجمة طفح حاد أو خمج طرق تنفسية علوية أو لقاح توجه كثيراً نحو التشخيص مع بيئنات البزل القطني و MRI الدماغ الداعمة للتشخيص.

يتضمن التشخيص التفريقي كل أخماج الجملة العصبية الحادة ولاسيما التهاب الدماغ الحاد.

الإندار: جيد حين تسيطر الإصابة الخيخية أو النخاعية، ويسوء الإندار حين تكون الإصابة مخية ومنتشرة، ويراوح معدل الوفيات بين ١٠ و٣٠٠ ٪.

تتحسن العلامات العصبية تحسناً جيداً في المرضى النين يبقون على قيد الحياة، ويكون الشفاء كاملاً في ٩٠٪ منهم. المالجة: تشير العديد من التقارير أن الستيروئيدات الوريدية بجرعات عالية تنقص من شدة العيوب العصبية.

٣- التهاب النخاع المستعرض الحاد ransverse: myelitis (ATM):

هو متلازمة أسبابها متعددة، تتطور غالباً على نحو حاد في ساعات أو أيام.

الصورة الأكثر شيوعاً هي التهاب نخاع مستعرض يقطع كل السبل الحسية والحركية على مستوى واحد، وهو المستوى الصدرى عادةً.

يفتتع الصورة السريرية ألم ظهري موضّع أو ألم جدري يتبعه هجمة مفاجئة من شواش حسي ثنائي الجانب في الساقين، ثم مستوى حسي صاعد وخزل نصفي سفلي يترقى غالباً لشلل نصفي سفلي. وتحدث إصابة واضحة ومبكرة في وظائف الثانة والأمعاء.

ويكون الإندار أسوأ في ترقي الشئل السريع والرخاوة تحت مستوى الإصابة.

قد تأخذ المتلازمة شكل التهاب نخاع صاعد أو منتشر أو بقعي أو التهاب نخاع جزئي (مثل متلازمة براون سيكوار).

إن معظم حالات التهاب النخاع المعترض هي حالات تالية لأخماج فيروسية أو لشاحات بألية مناعية ذاتية مزيلة للنخاعين، وتعزى وعلى نحو أقل تواتراً إلى غزو فيروسي مباشر (مثل فيروس الهريس)، وقد تعزى إلى التهابات الأوعية ولاسيما النثبة الحمامية الجهازية، وقد يحدث في سياق هجمة للتصلب المتعدد.

يجب أن يُستبعد انضغاط النخاع بخراج أو ورم بالاستقصاءات الشعاعية ولاسيما MRI النخاع الظهري.

الستيروئيدات الوريدية هي الملاج الأفضل.

t- التهاب المصب البصري optic neuritis:

وهو أكثر أسباب فقد الرؤية أحادي الجانب الحاد أو تحت الحاد شيوعاً في المرضى الشباب.

تَتَدَنَى الرؤية الركزية في أيام؛ مع ألم بتحريك المُقلة.

يبدي الفحص السريري نقصاً في القدرة البصرية وعدم القدرة على تمييز الألوان، ونقصاً مركزياً في الساحة البصرية.

يظهر تنظير قعر المين ودَمة حليمة العصب البصري في ثلث المرضى فقط، ويبدو القرص طبيعياً في بقية الحالات، وهنا يتوضع التهاب العصب البصري خلف المقلة.

تتحسن الرؤية وتعود القدرة البصرية للحد الطبيعي تلقائياً بمدة أسابيع إلى أشهر.

أسباب التهاب العصب البصري عديدة تتضمن الأمراض الخمجية مثل الإفرنجي وداء لايم Lyme والتدرن والإيدز

والأمراض الالتهابية مثل الساركوئيد والنئبة الحمامية الجهازية والورم الحبيبي لواغنر. ولكن يبقى التهاب العصب البصري الأولي أو مرافق التصلب المتعدد هو الأكثر شيوعاً. التهاب العصب البصري المزيل للنخاعين الأولي هو السبب الأكثر شيوعاً لاعتلال العصب البصري الحاد في الأعمار دون 10 سنة، ونحو ثلثي الرضى هم من النساء.

تشير الدراسات إلى أن ٥٧٪ من المرضى الذين تعرضوا لهجمة معزولة من التهاب العصب البصري الأولي سيصابون بتصلب عديد بمدة ١٥ سنة.

تتكون الخطة العلاجية الفضلى حالياً من الميتيل بريدنيزولون الوريدي بجرعة اغ يومياً مدة ثلاثة أيام يتبعها البريدنيزولون الفموى املغ/كغ/يوم مدة ١١ يوماً.

•- داء ديفيك (التهاب العصب البصري والنخاع) «neuromyelitis optica) Devic's disease

هو مرض عصبي غير شائع، يتمنف بحدوث اعتلال عصب بصري واعتلال نخاع في الوقت نفسه.

يشيع داء ديفيك في اليابان وشرقي أسيا أكثر من بقية أنحاء العالم، ومع ذلك فهو نادر حتى في هذه الناطق.

قد يحدث في سياق التصلب المتعدد أو التهاب الدماغ والنخاع المنتثر الحاد أو أدواء المناعة الداتية أو في الأخماج الفيروسية. وفي ثلث المرضى تقريباً قصة خمج فيروسي أو لقاح خلال الأسابيع القليلة التي سبقت بدء الأعراض.

يصيب الداء مختلف الأعمار، ويميل الشكل وحيد الطور إلى إصابة الشباب أكثر، والنسبة بين الذكور والإناث متكافئة تقريباً.

الأعراض؛ تتطور أعراض الداء على نحو حاد في ساعات إلى أيام، وغالباً ما يرافقها الصداع والغثيان والحمى والألام العضلية. يستمر ترقي الأعراض على مدى أسابيع، ويكون التهاب العصب البصري ثنائي الجانب في ٨٠٪ من المرضى، ويبدأ التهاب النخاع أحياناً بألم موضع في الظهر أو ألم جنري. يمكن تمييز ثلاثة أشكال سريرية للداء: داء وحيد الطور؛ و٣٪، نبط ناكس ٥٥٪، نبط مترق ٢٠٪.

يرافق النمط المترقي التصلب المتعدد، أما النمط الناكس فيشاهد في أمراض المناعة الذاتية وخاصة النئبة، يستطب التصوير بالرنين المفنطيسي للنخاع الشوكي لنضي الآفات الانضفاطية والبنيوية.

فحص السائل الدماغي الشوكي أساسي في التقييم، وهناك عادةً فرط خلوية في معظم المرضى وقد تتجاوز ١٠٠ خلية، ومن الشائع وجود العدلات التي قد تسيطر أحياناً.

يرتفع البروتين على نحو واضح ويتجاوز ١٠٠ملغ /دل عند أكثر من ٤٠ من المرضى، وعلى الرغم من الاستجابة الالتهابية الشديدة تغيب الشرائط قليلة النسائل OCB عند معظم المرضى.

المُعالجة بالمُيتيل بريدنيزولون الوريدي الذي هو العلاج الأفضل.

:adrenoleukodystrophy حثل الكظر وبيضاء الدماغ

هو مرض مرتبط بالصبغي X المتنحي مع تعبير متغاير، وهو مثال نموذجي على أدواء البيروكسيزومات المتدومات diseases والبيروكسيزومات هي متعضيات داخل خلوية تحوي سلسلة من الإنزيمات المسؤولة عن الأكسدة بيتا للحموض الدسمة ذات سلسلة الكريون الطويلة جداً very

أكثر أنماطه السريرية شيوعاً الشكل الدماغي الطفلي الدني يتظاهر بتغيرات سلوكية وصعوبات في التعلم واضطراب مترق في الشية مع علامات هرمية، كما يعد العمى وضمور العصب البصري مظهراً ثابتاً يعبر عن زوال النخاعين على طول السبيل البصري.

تحدث لدى بعض الرضى أعراض قصور قشر كظر تتضمن التعب والقياء وفرط التصبغات الجلدية.

يترقى المرض بلا هوادة، ويدخل المرضى في سبات وحالة إنباتية في الأطوار النهائية، وقد يموتون من أزمة كظرية أو أسباب أخرى بعد بدء المرض بعدة سنوات.

يُبنى التشخيص على التظاهرات السريرية الوصفية والإثبات المخبري لقصور الكظر وشنوذات MRI، ويعتمد التشخيص الأكيد على ارتضاع الحموض الدسمة ذات السلامل الطويلة جداً في البلازما.

المالجة بالحمية الخالية من الحموض الدسمة طويلة السلاسل غير ناجعة بسبب التصنيع الداخلي لتلك الحموض. والمالجة بالإنترفيرون بيتا غير مجدية.

تستطب المالجة الميضة بالستيروئيدات في فترات الشدة أو حين وجود برهان على قصور الكظر.

يشفي زرع نقي العظم العيب الكيميائي الحيوي، ولكنه لا يفيد في تراجع الأذيات العصبية التي حدثت، كما أن الوفيات والراضة عالية.

osmotic متلازمة زوال النخاعين التناضحية demyelination syndrome.

central pontine تحلل تخاعين مركز الجسر وخارج الجسر) and extrapontine myelinolysis).

وصف هذا المرض أول مرة عام ١٩٥٩، وتميز بدنياً بتخرب متناظر في صفائح النخاعين في قاعدة الجسر. ووجد في أغلب المصابين بانحلال النخاعين قصة نقص صوديوم موثق أعيد بسرعة إلى الحد الطبيعي أو أعلى من الحد الطبيعي. وكثيراً ما رافقت هذه الحالة الكحولية المزمنة ونقص الشغذية، وشوهدت أيضاً في غير الكحوليين تاقصي الصوديوم كالمصابين بالتجفاف في القياء والإسهالات والحروق والعلاج بالمدرات. والعامل الرئيس المؤهب لتطور انحلال النخاعين الجسري وخارح الجسري هو الإصلاح السريع لمستويات الصوديوم المصلي.

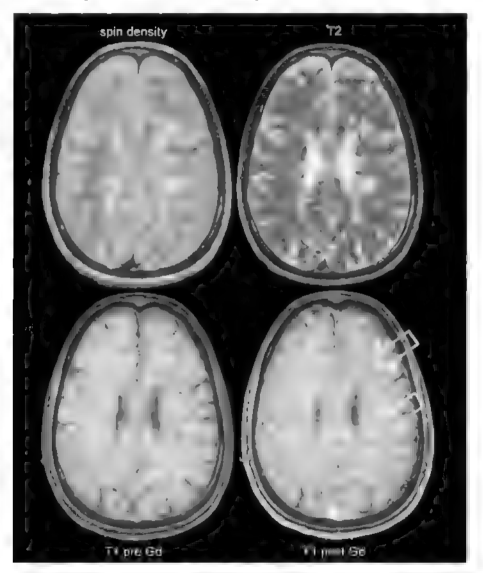
تبدو الأعراض العصبية بعد يومين أو ثلاثة أيام من هذا الإصلاح، وتتضمن الرتة أو الصُمات aphemia والخزل العيني

وفرط المنعكسات والشلل الرباعي والنوب seizures والسبات. السير سريع، ويحدث الموت خلال أيام إلى أسابيع من بدء الأعراض.

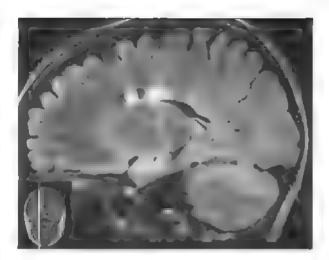
مع أن معظم الحالات شخصت بالخزعة يمكن أن تشخص المتلازمة سريرياً، ويُدعم التشخيص السريري بالدراسات الشعاعية والمخبرية:

-CT: قد يكون طبيعياً في البدء، ثم يُظهر مناطق متناظرة من نقص الكثافة في قاعدة الجسر والمناطق خارج الجسر من دون تأثير كتلى.

MRI: أكثر حساسية ولكن قد تتأخر الأفات في الظهور
 حتى أسبوعين أحياناً، وتظهر الافات زائدة الشارة على T2
 ناقصة الشارة على T1، وهى نموذجياً لا تتعزز بالحقن.



الشكل (١) يبين مقاطع بزمن كثافة البروتون وT2 و T1 قبل الحقن وبعده للريض MS عمره ١٠ الشكل (١) يبين مقاطع بزمن كثافة البروتون وT2 و T2 و T3 سنة.



الشكل (٢) مقطع سهمي بتقنية حذف السوائل الريضة MS عمرها ٢٣ سنة، وتبدي الصورة بوضوح أفتان في الجسم الثفني.

الكمونات المحرضة لجدّع الدماغ؛ تظهر تطاول الاستثارات بين الموجة الأولى والخامسة، وكذلك بين الموجة الثالثة والخامسة.

- CSF: يرتفع مستوى البروتين وكذلك مستوى البروتين
 النخاعيني الأساسي.

إندار الخرض سيئ، ونسبة الوفيات عالية، والوقاية منه تكون بالإصلاح الحكيم لنقص الصوديوم (يجب آلا يزيد على ١٢ ١٧ميلى مول/ل/٢٤ساعة).

الرجضان وخلل التوتر dystonia والتغيرات المعرفية والسلوكية كلها عقابيل ذُكرت عند الناجين، كما ذكرت حالات من الشفاء الكامل.

الرئين المنطيسي وعلل المادة البيضاء:

الرئين المغنطيسي هو الوسيلة التشخيصية الأكثر أهمية في إظهار آفات المادة البيضاء، وهو الإجراء التصويري المميز المعتمد في تشخيص التصلب المتعدد.

T2 الزمن الثاني هو الزمن القياسي الأساسي لتوضيح الأفات المزيلة للنخاعين، يأتي بعده زمن كثافة البروتون وتقنية حدف السوائل.

تظهر الأفات المزيلة للنخاعين نموذجياً متجانسة وعالية الشارة، وتظهر على نحو أقل شيوعاً حلقية أو كيسية (الشكل). توجد لويحات التصلب المتعدد نموذجياً في المادة البيضاء حول البطينات والأقطاب الخلفية للبطينين



الشكل (٣) مقطع سهمي رقبي بالزمن الثاني لمريض تصلب متعدد عمره ٤٧ سنة يظهر أفة داخل تخاعية زائدة الشارة على مستوى الشدف الرقبية الثانية والثالثة.

الجانبيين ومنطقة المركز شعيف البيطبوي Centrum. semiovale.

T1 الزمن الأول: غير حساس للآفات الزيلة للتخاعين، ولكن يمكن مشاهدة مناطق ناقصة الشارة تعبر عن نخر نسيجي أو تندب دبقي، والتعزيز بالغادولينيوم مفيد في تحديد مناطق الالتهاب الفعالة.

آفات الجسم الثفني مميزة، وهي تُكشف على نحو أفضل في المقطع السهمي في زمن كثافة البروتون أو تقنية حذف السوائل (الشكل؟). يجب الحذر عند تفسير معطيات الرئين المفنطيسي: فالتغيرات المشاهدة لا تعبر بدقة عن مدى الأذية النسيجية التي ربما قد تكون أقل بكثير من الحجم الظاهري في التصوير، من جانب آخر قد تكون هناك صورة للدماغ قليلة الأفات مع عجز شديد سريرياً، وهنا يعزى العجز إلى أفات النخاع الشوكي (الشكل؟).

التهاب السحايا meningitis خمج يصيب سحايا الدماغ أو النخاع الشوكي، وقد يصاب مع السحايا كل من الدماغ أو النخاع الشوكي أو كلاهما مماً، وتسمى التظاهرات المرضية الدماغية للغزو الجرثومي التهاب المخ cerebritis في حين تسمى التظاهرات الناجمة عن الفيروسات التهاب الدماغ تسمى التظاهرات الناجمة عن الفيروسات التهاب الدماغ ودودولها أصابة كل من المخ والنخاع الشوكي فتسمى التهاب الدماغ والنخاع والنخاع الشوكي فتسمى التهاب الدماغ والنخاع والنخاع الشوكي فتسمى

تسبب معظم الجراثيم التهاب سحايا حاداً، أما التهاب السحايا السلي والإفرنجي فهما إصابات تحت حادة. وتسبب الأخماج الفيروسية التهاب سحايا عقيماً حاداً acute aseptic الأخماج الفيروسية والخباثات المنتشرة والارتكاسات الكيميائية لبعض الحقن داخل الكيس السحائي التهاب سحايا عقيماً تحت حاد meningitis .meningitis

يشمل هذا البحث؛ التهاب السحايا الحاد، التهاب السحايا والدماغ القيروسي، التهاب السحايا تحت الحاد والمزمن، الأخماج العصبية في السافرين حول العالم.

أولاً- التهاب السحايا الحاد acute meningitis:

سببه غالباً جرثومي أو فيروسي، يجب البدء بالعلاج التجريبي منذ الشك في وجوده قبل البدء بالاستقصاءات: سواء بتصوير الدماغ المقطعي CT أم ببزل السائل الدماغي الشوكي CSF، وهناك حالياً عدد كبير من اختبارات المحايزات على السائل الدماغي الشوكي والاختبارات المصلية التي زادت من القدرة على تحديد العامل المسبب.

مقدمة

يعرف التهاب السحايا الحاد بأعراض مثل الحمى والعنداع وعلامات تخريش سحائي برافقها وجود كريات بيض في السائل الدماغي الشوكي بسبب الخمج، والالتهاب في المنطقة تحت العنكبوتية غالباً ما يكون شيروسياً أو جرثومياً. ويتميز الالتهاب العاد من المزمن بحدة الأعراض والعلامات التي تمتد أكشر من أربعة أسابيع في التهاب السحايا المزمن؛ إضافة إلى وجود كريات بيض في السائل الدماغي الشوكي، يصيب التهاب السحايا الجرثومي الحاد حالياً البالغين وكبار السن أكثر من الأطفال والرضع؛ وذلك بسبب استعمال اللقاحات.

السبب الأكثر انتشاراً لإصابة البالغين (١٥-٥٠ سنة)

بالتهاب السحايا الجرثومي هو المكورات العقدية الرثوية والتيسيرية العقدية البرثوية والتيسيرية العقدية الغرام المعوية، ويزداد عبد حالات الإصابة بالنيسيرية والمستدمية النزلية Hemophilus influenza. أما المقيروسات التي تسبب التهاب السحايا حالياً فهي المقيروسات المعوية الملاسنجابية (كوكساكي A-B، إيكو شيروس، وشيروسات معوية تعرف بالأرقام ١٦-١٨) والمقيروسات المنقولة بالمضليات معوية تعرف بالأرقام ١٩١٠) والمقيروسات المنقولة بالمضليات معوية تعرف وقيروس والمستويسي نمط ٢ بالأرقام ١٩١٠) والمتيروس المنطقي المتاهدة المكتسب المنافي والميروس النطاقي والمتيروس النطاقي الحمامي varicella zoster، والمشيميائيات الممضاوي varicella zoster وشيروس النكاف والمتيروس النكاف وشيروس النكاف وسيروس المناس وسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس المسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس المستروس وسيروس النكاف وسيروس النكاف وسيروس المستروس وسيروس النكاف وسيروس المستروس وسيروس المستروس وسيروس المستروس وسيروس النكاف وسيروس المستروس وسيروس النكوس وسيروس النكوس وسيروس وسيروس و

الخطوة الأولى لعالجة المصاب بصداع وحمى وصلابة نقرة هي أخذ عينات دم والبدء بإعطاء الصادات والمعالجية الداعمة. يعتمد اختيار الصادات على احتمال أن يكون سبب التهاب السحايا هو المكورات الرثوية المقاومة للبنسلين والسيفالوسيورين وكذلك عمر الريض ووجود حالة قد تكون مؤهبة للإصابة. يجب أن تحوى المالجة التخبرية empirical عند حديثي الولادة بعمر أقل من شهر مشاركة كل من الأمبيسلين + السيفوتاكسيم، في حين يجب أن تشارك المالجة التخبرية في المرضى الأكبر من عمر شهر والأطفال والبالفين بممر أقل من ٥٠ سنة السيفالوسبورين من الجيل ٣ أوة + الفانكومايسين، ولعالجة من تزيد أعمارهم على ٥٠ سنبة والمرضى المشبطين مناعيا يجب استخدام السيفالوسبورين الجيل ٣-٤ +الفائكومايسين +الأمبيسلين. قبل الجرعة الأولى يمكن إعطاء ديكساميتازون لكل الأطفال بممر أقل من شهرين ١٥ ملغ/كغ وريدياً كل ٦ ساعات مدة يومين أو ٤ أيام، وللبالغين ١٠ ملغ كل ٦ ساعات مدة ٤ ايام.

الوباليات: يُعتمد على عدة أمور لمرفة العامل المسبب للخمج: عمر المريض، العوامل المؤهبة، المرض المرافق. إن السبب الرئيسي لالتهاب السحايا الجرثومي المكتسب في البالغين (١٥-٥٠) هو المكورات الرئوية والنيسيرية السحائية، ويسبق التهاب السحايا بالمكورات الرئوية خمج رئوي أو التهاب أذن وسطى أو التهاب جيوب.

والعوامل المؤهبة للإصابة بخمج بالمكورات الرئوية هو

نقص المناعة؛ عوز غاما غلوبيولين، واستنصال الطحال، ورض الرأس مع كسر جمجمي قاعدي ونز السائل الدماغي الشوكي، والكحولية، والسكري DM، وفقر الدم المنجلي، والتلاسيميا الكبرى، والورم النقوي المتعدد multiple.

هناك عوامل أخرى أقل شأناً في إحداث الخمج في هذه الفئة العمرية مثل: النيسيرية، المكورات العنقودية. عصيات سلبية الغرام مثل الإشريكيات القولونية E.coli وكليبسلا، الأمعائيات Pseudomonas النزوائف Pseudomonas، ونادراً المستدمية النزلية. والمكورات الرثوية هي أكثر الأسباب شيوعاً لا لتهاب السحايا بعد رض الرأس مع تشكل ناسور سحائي Peisseria جيبي. تستعمر النيسيرية السحائية السحائية المحائية المحرثوم السحائية بلمومية على فوعة الجرثوم ومناعة المصاب، وتعتمد دفاعات المصاب ضد المكورات السحائية الغازية على وجود أضداد الجرثوم مع وجود نظام متممة سلبم.

- العصيات سلبية الغرام والعنقوديات هي السبب الأهم لحدوث التهاب السحايا الحاد الجرثومي في مرضى تعرضوا لعمل جراحي على الجملة العصبية المركزية ما عدا إجراء تحويلة shunt.

والمرضى المسابون بتثبيط المناعة الخلوية هم أكثر عرضة للاسابة بالمجراثيم داخل خلوية؛ والتي يعتمد القضاء عليها وجود نظام بلعمة لمفويات T سليمة. ويتضمن هذا المرضى المسابين بخباثات دموية والحمل ونقل الأعضاء والسرطانات والعلاج الكيميائي وHIV والمعالجة المزمنة بالستيرونيدات. لا يقدر المرضى المسابون باضطراب المناعة الخلطية على تحريض رد فعل مناعي بأضداد ضد الجراثيم المازية، وهم لذلك غير قادرين على القضاء على خمج بالجراثيم المنافة بالسكريات العديدة مثل المكورات الرئوية والنيسيريا السحائية، تتكرر أخماج الجهاز المعبي في المرضى النين في سوابقهم رض الرأس أو كسر الجمجمة أو نز السائل الدماغي الشوكي أو استئصال الطحال؛ وفيمن لديهم إصابة ولادية مثل قيلة سحائية أو بؤرة خمجية قريبة من السحايا.

الشكوى السريرية؛ تتألف الأعراض مدرسياً من ثلاثية الحمى والصداع وصلابة النقرة. ومن علامات الخمج الجرثومي: القياء، العثيان، التعب العام، رهاب الضياء، وقد يتدهور مستوى الوعي تدريجياً ليصل إلى الذهول stupor أو غياب الوعى، وغالباً ما يكون تبدل مستوى الوعى دليلاً

على التهاب السحايا الجرثومي. وقد يتطاهر المرض باختلاجات أو إصابات عصبية بؤرية.

أما المصابون بالتهاب فيروسي حاد فيلاحظ لديهم الصداع والحمى ورهاب الضوء وصلابة النقرة والقشعريرة، وقد تظهر الأعراض الجهازية للإصابة مثل القياء والعثيان والإسهال ونقص الشهية والسمال والاندفاعات الجلدية والأعراض التنفسية والآلام العضلية. وقد تبدو في المصابين بالتهاب السحايا القيروسي أعراض تعب عام ونعاس؛ ولكن تبدل الوعى مثل الذهول وتغيم الوعى توجه نحو السبب الجرثومي. لا تحدث في التهاب السحايا الفيروسي إمنابة عصبية بؤرية أو اختلاجات؛ ما عدا حدوث اختلاج حروري مرافق لخمج السحايا القيروسي عند الأطفال. إن علامات التخريش السحائي هي: الصلابة القضوية وعلامة برودزينسكي Brudzinski، وعلامة كيرينغ، ويُفضنَّل تحرَّي هذه العلامات والمريض مستلق. تُجري علامة برودزينسكي بعطف الركبتين على الحوض عطفاً شديداً فتشاهد حركة انعطافية في الفخذ الثانية. أما علامة كيرينغ فتجرى بعطف الفخذ على البطن مع عطف الركبة؛ وعند محاولة مد الساق يقاوم الأريض ذلك.

يوحي وجود اندفاع حطاطي بقعي احمراري مع أعراض التهاب السحايا احتمالين: إما وجود إصابة بقيروسات معوية: وإما تظاهر الإصابة بالمكورات السحالية باكراً، وتتطور الإصابة فيها الى فرفريات أو نمشات تنتشر على الجذع والأطراف والأغشية المخاطية، وتظهر النمشات نادراً في الإصابة بالمستدمية المخاطية، وتظهر النمشات نادراً في المكورات الرثوية والعنقوديات السحائية، ويدل كشف إصابة حويصلية تناسلية أو أعراض بولية أو إصابة جذر عصبي بالتزامن مع الصداع والحمى ورهاب الضوء على إصابة بغيروس الهريس البسيط HSV.

تظهر فيما لا يقل عن ٥٠٪ من المرضى بالتهاب السحايا الجرثومي مضاعفات عصبية مثل: الوذمة الدماغية، موه الرأس المراوس في الجيوب المورسية، التهاب الشرايين، شلل أحد الأعصاب الشحفية والتختر المنتثر داخل الاوعية -DIC، القصور الكلوي.

التشخيص التفريقي: يتضمن التشخيص التفريقي للحمى والصداع وصلابة النقرة التهاب سحايا جرثومياً أو فيروسياً أو فطرياً أو فطرياً أو التهاب السحايا فائق التحسس بسبب دوائي أو التهاب السحايا اللمفاوي أو السرطاني: أو التهاب المرافق للأمراض الالتهابية الجهازية

(ساركوئيد، ذئبة حمامية جهازية، داء بهجت، متالازمة شوغرن): أو نزفاً تحت العنكبوتي. أما في تبدل مستوى الوعي أو الاختلاجات الحديثة أو إصابة عصبية بؤرية مع الثلاثية المدرسية فإن التشخيص التفريقي يتضمن: التهاب الدماغ الفيروسي أو الأخماج الجرثومية المنقولة بالقراد (حمى الجبال الصخرية المبقعة Pocky Mountain spotted fever) أو التهاب السحايا الفطري، أو الخراج الدماغي، أو الخراج فوق الجافية، أو التقيح تحت الجافية، أو خشار الجيوب الوريدية

التشخيص؛ حين توحي الأعراض والعلامات التهاب السحايا الجرثومي يجب أخذ عينات لزرع العم، ثم البدء بالعلاج التخبري مع العلاج الداعم قبل إجراء البزل القطني وقبل إجراء التصوير المقطعي المحوسب، وليس من الضروري إجراء التصوير المقطعي للعماغ قبل إجراء البزل؛ ولكن هناك معايير تفرض إجراءه قبل البزل وهي: الإصابة العصبية البؤرية، الاختلاج الحادث أول مرة، وذمة حليمة العصب البصري، تبدل مستوى الوعي، التثبيط المناعي، وإعطاء الصادات قبل البزل القطني لا يؤثر في عدد الكريات البيض المنادات قبل البزل التطني كما أنه لا يؤثر في تتيجة في السائل الدماغي الشوكي، كما أنه لا يؤثر في تتيجة الغلوكوز أو الـ PCR.

إن فائدة إجراء التصوير المقطعي للدماغ قبل البزل القطئي في توقع حدوث انفتاق الدماغ غير مؤكدة؛ بل يفضل تأجيل إجراء البزل في المرضى ذوي الخطورة العالية لحدوث الانفتاق ولاسيما المعابون بتبدل مستوى الوعي أو وذمة العصب البصري.

في التهاب السحايا الجرثومي تكون موجودات السائل الدماغي الشوكي على نحو مدرسي كالتالي: ارتفاع ضغط الانفتاح أكثر من ١٨٠ مم/ماء، وجود كريات بيض معتدلات مفصصة النوى، انخفاض مستوى الفلوكون ارتفاع مستوى البروتين. والسائل الدماغي الشوكي عادة عقيم: أي لا يحوي كريات مفصصة النوى؛ ولكن بعد إجراء اختبار التنبيذ يمكن كشف بعض منها. إن وجود أكثر من ٥ كريات في مم مكصب من السائل الدماغي الشوكي غير طبيعي عند كل الأشخاص الدين تزيد أعمارهم على ثمانية شهور. وتركيز الغلوكوز ملخابية في السائل الدماغي الشوكي غير طبيعي عند كل الأشخاص المين عي السائل الدماغي الشوكي هو من ٥٤ إلى ٨٠ المين كريا أي ما يقابل ١٥٪ من غلوكوز الدم الذي هو بين ٧٠ منغلوكوز السائل علي الشوكي؛ ولذلك يجب الاعتماد على النسبة بين الدماغي الشوكي؛ ولذلك يجب الاعتماد على النسبة بين غلوكور السائل الدماغي الشوكي؛ ولذلك يجب الاعتماد على النسبة بين غلوكور السائل الدماغي الشوكي؛ ولذلك يجب الاعتماد على النسبة بين غلوكور السائل الدماغي الشوكي؛ والنسبة الأقل

من • ٤٪ ترجح السبب الجرثومي. غالباً ما يكون غلوكوز السائل الدماغي الشوكي في التهاب السحايا الجرثومي سوياً •

تكون صبغة الغرام إيجابية في ٦٠-٩٠٪ من حالات النهاب السحايا الجرثومي، وغالباً ما يعتمد على عدد الجراثيم في العينة؛ في حين أن الزرع يكون إيجابياً في ٨٠٪.

يكشف اختبار تراص جزيئات اللاتكس أضداد النيسيريات السحائية والعقدية القاطعة للدر Streptococcus agalactiae والإنفلونزا، وقد تؤكد التشخيص، ولكن هذه الاختبارات غير متوافرة على نحو منوالي، ويزيد توافر اختبار PCR القدرة على تأكيد التشخيص، وبالتالي عندما يكون PCR العام على تأكيد التشخيص، وبالتالي عندما يكون PCR العام ايجابياً يمكن إجراء PCR موجه إلى كشف النيسيريات السحائية والعقدية القاطعة للدر والإنفلونزا والإشريكية القولونية.

يزداد عدد اللمفاويات في السائل الدماغي الشوكي في التهاب السحايا الفيروسي، وقد يكون الارتفاع على حساب المفصصات في الساعات الـ ٤٨ الأولى ولاسيما في الإصابة به الفيروسية الإيكوية ٩ cchovirus 9 وهيروس التهاب الدماغ الخيلي cestern equine encephalitis virus، وهيروس غرب النيل West Nile virus، وهيروس النكاف. أما السكر فقد يتخفض قليلاً أو يبقى طبيعياً، في حين يزداد البروتين أو يبقى طبيعياً.

عند الشك في التهاب السحايا الفيروسي يجب إجراء النزع الفيروسي يجب إجراء الززع الفيروسات المعوية enterovirus وتحرّي أضداد الفيروسات؛ وPCR الذي قد يكشف رنا RNA الفيروسات المعوية، ويمكن عزل الفيروسات المعوية من البلعوم أو البراز، أما حين الشك في الفيروس المنقول بالمضمليات arbovirus فتعاير الأضداد IgG, IgM في الدم والسائل الدماغي الشوكي.

ويتأكد تشخيص ال arbovirus إما بإيجابية IgM في السائل السائل الدماغي الشوكي؛ وإما بإيجابية PCR في السائل الدماغي الشوكي؛ وإما بارتفاع مستوى الأضداد في الدم أربعة أضعاف.

يشخص التهاب السحايا بفيروس HIV بكشفRNA HIV في السائل الدماغي الشوكي مع نفي الأخماج الأخرى، علماً أن RNA HIV يكشف منوالياً في السائل الدماغي الشوكي للمرضى المصابين بـ HIV.

المالجة: حين يحدد العامل المرض يعدل العلاج بحسب ذلك ويحسب حساسية العامل المرض للصادات. ظهر نتيجة

دراسة متعددة المراكز لعلاج التهاب السحايا الجرثومي أن استخدام الديكساميتازون يزيد البقيا ويخفض الوفيات، وكانت الفائدة القصوى في المرضى المصابين بالتهاب السحايا بالمكورات الرئوية. يعطى الديكساميتازون بجرعة ١٠ملغ قبل بدء العلاج بالصادات بنحو ١٠-٣٠ دقيقة ثم جرعة كل ١٠٤ ساعات مدة ٤ أيام.

تكون الأعراض في التهاب السحايا الجرثومي نتيجة الالتهاب هو انحلال الالتهاب وليست بسبب الجرثوم، وسبب الالتهاب هو انحلال الجراثيم التي تسبب تحرر مكونات جدار الجرثوم الى المسافة تحت العنكبوتية ويالتائي حدوث الأعراض العصبية. تحرض هذه المكونات إفراز السيتوكينات من الخلايا النجمية عند الدقيقة والكريات البيض الدموية، وفائدة الديكساميتازون هي تثبيط السيتوكينات وتثبيت الحاجز الدماغي الشوكي.

● يعالج التهاب السحايا بالمقديات والنموذج ب من الإنفلونزا والمكورات الرئوية وريدياً مدة ١٠-١٤ يوماً. أما التهاب السحايا بالنيسيريات السحائية فيعالج مدة ٥-٧ أيام، ويجب عزل المريض المساب مدة ٢٤ ساعة بعد بدء العلاج واستخدام ريفاميسين ١٠٠ ملغ مرتين يومياً مدة يومين بعد انتهاء العلاج الوريدي لاستئصال البؤرة البلعومية.

enterococcus هيمالج التهاب السحاية بالمكورات المعوية enterococcus والليستريا المستوحدة E-۳ Listeria monocytogenes المستوحدة الجينتاميسين والأمبيسلين في المرضى الخطيرين المستوحدة.

يوصى حالياً بإعادة البزل بمد ٤٨ ساعة من علاج التهاب السحايا بالمكورات الرثوية حين يصبح الزرع سلبياً ولا يحدث تحسن في مستوى السكر والبروتين والكريات البيض.

 يفضل استخدام ميرويينيم لعلاج التهاب السحايا بالزائفة الزنجارية Pseudomonas aeruginosa.

ويستخدم الفانكوميسنين ضمن البطينات للمرضى الندين لا يستجيبون للعلاج الوريدي بالفانكومايسين.

• اللينزوليد صاد جديد فعّال ضد الرئويات المقاومة أو غير المقاومة للبنسلين، وكذلك ضد العنقودية النهبية. S. غير المقاومة وغير المقاومة للمثيسيلين؛ والمكورات المعوية النفائها المقاومة وغير المقاومة تلمثيسيلين؛ والمكورات المعوية النفائها إلمقاومة وغير المقاومة للفائكوميسين.

يعطى اللينزوليد بجرعة ٦٠٠ ملغ مرتبن يومياً، وقد يسبب تثبيط النقي ونقص الصفيحات والاندفاعات واضطراب وظائف الكبد وقصور الكلية. يتحسن الصداع في

المسابين بالتهاب السحايا القيروسي بعد البزل ثم يعاود، وقد يستمر أشهراً، ولكن يمكن السيطرة عليه بمضادات الالتهاب اللاستيروئيدية مع الإميتريتلين.

● والـ pleconaril عامل مضاد للفيروسات البيكورناوية (ant- ipicomavirus agent) يثبط صنع الفيروس بالارتباط بالمحفظة الفيروسية: وبالتالي يتم تتبيط تحرير DNA الفيروس، وهو دواء واعد لتخفيض مدة الصداع في المصابين بالفيروسات المعوية: ولكنه غير متوافر حالياً.

وفي التهاب السحايا بسبب HIV تستخدم المضادات الفيروسية.

 في التهاب السحايا بسبب الفيروس النطاقي الحماقي virus varicella zoster تستعمل الأدوية نفسها، ولكن جرعة الأسيكلوفير تكون ٨٠٠ ملغ ٥ مرات يومياً مدة ٧-١٠ أيام.

الهقاية: لقاح المكورات الرئوية لكل الأشخاص الذين تزيد أعمارهم على ٦٥ سنة: ولكل من استؤصل طحاله: والأشخاص المتبطين مناعياً أو بسبب مرض مزمن، يستمر مستوى الأضداد مدة خمس سنوات؛ ويجب أن تقاس حين تكرر الأخماج، يوصى بإعطاء لقاح المكورات السحائية لكل المراهقين قبل دخول المدرسة الثانوية.

ثانياً- التهاب السحايا الثيروسي والتهاب الدماغ viral meningitis and encephalitis:

تبدي مثات الشيروسات البشرية توجها نحو الجهاز المعبي المركزي، وتكون إصابة هذا الجهاز اللمح المسيطر للمرض في بعض الشيروسات؛ في حين تكون إصابته بالقيروسات الأخرى مضاعفة نادرة لتظاهرات المرض على نحو عام.

قد يسبب الخمج بالفيروسات متلارمات عصبية معروفة بحسب المنطقة التي تكون فيها إصابة الجهاز العصبي المركزي مميزة، والمتلازمة الأكثر شيوعاً الناجمة عن إصابة الجهاز العصبي المركزي الفيروسي هي التهاب السحايا؛ التي

يمكن أن توصف بالتهاب المنطقة تحت العنكبوتية والسحايا من دون إصابة النسيج الدماغي مباشرة؛ مقارنة بمتلازمة التهاب الدماغ التي تعني الالتهاب الفيروسي لنسيج الدماغ ذاته. ومع أن الفيروسات نفسها مسؤولة عن إحداث كل من التهاب السحايا والتهاب الدماغ؛ فثمة فيروسات محددة قد تحدث إحدى هاتين المتلازمتين من دون الأخرى، والفيروسات تصيب غالباً كلاً من السحايا ونسيج الدماغ سوية؛ لذلك تدعى الأفة التهاب سحايا ودماغ. تذكر البيانات الصادرة عن المراكز الأمريكية للسيطرة على الأمراض ومنعها (CDC) أن اكثر من مئة ألف حائة من التهاب السحايا العقيمة تحدث سنوياً في الولايات المتحدة الأمريكية، سبب أغلبها فيروسي، كما يحدث فيها نحو عشرين ألف حالة من التهاب الدماغ الفيروسي، الفيروسي سنوياً؛ معظمها متوسطة الشدة.

دخول الفيروسات وانتشارها في الجهاز المصبي المركزي:

تَدخل الفيروسات عادةً في الثوي باختراق المخاطيات أو الجلد أو الجهاز الهضمي أو الحاجز البولي التناسلي، ومتى أصبحت في الثوي تدخل الجهاز العصبي المركزي عبر مسار واحد أو مسارين؛ المسار الدموي أو المسار العصبي، والانتشار الدموي هو الأكثر شيوعاً. يحدث تضاعف فيروسي بنثي بجانب منطقة الدخول، يتبعه انسمام دموي ثانوي، وتنزرع الفيروسات في أماكن بعيدة: مثل الخلايا البطانية للشعيرات الدموية السحائية مع انتشار ثانوي في المنطقة تحت العنكبوتية، أو انتشار مباشر عبر الضفائر المشيمية. تسبب عدة فيروسات معوية إصابة الجهاز المصبي المركزي بعد تضاعفها البدئي ضمن الجهاز الهضمي. وقد تنتشر القيروسات في الجهاز العصبي المركزي بالانتقال الراجع عبر محوار العصبون، مثل هذا الانتقال يحدث في داء الكلب على سبيل المثال؛ ولكنه قد يحدث أيضاً في فيروس الهريس البسيط (HSV)، وقيروس الهريس النطاقي (VZV)، والقيروسات السنجابية (قيروس سنجابية النخاع).

التهاب الدماغ، التهاب الدماغ والنخاع الحاد، واعتلال الدماغ.

يجب على الطبيب حين تقييم مريض مصاب بتبدل حالة عقلية أن يميز التهاب الدماغ الفيروسي من اعتلال الدماغ : اضافة إلى متلازمات عصبية متواسطة بالمناعة بعد حدوث خمج أو نتيجة خمج مجاور. مثال هذه المتلازمات التهاب الدماغ والنخاع الحاد المنتشر disseminated وهو حالة تحدث فيها إزالة نخاعين منتشر في نموذج وحيد الطور، يتلو خمجاً أو تمنيعاً

فيروسياً محدداً أو مشكوكاً فيه، ويبدو كأنه نتيجة التفاعل المناعي ضد مكونات الدماغ الطبيعي، وتساعد الملامح التالية على تمييز التهاب الدماغ والنخاع الحاد المنتشر؛ والتهاب الدماغ الحاد.

يميل التهاب الدماغ المحاد إلى الحدوث في الأطفال، وهو يحدث في فترة شهر من التلقيح أو في المرحلة البادرية للمرض غير المتضاعف مثل طفح الطفولة؛ والخمج التنفسي العلوي؛ أو التهاب المعدة والأمعاء. ومن الهم معرفته أن التوضع العصبي يبدأ في نهاية الطور البادري أكثر من حدوثه قبل حدوث المرض أو يرافق حدوثه. تكتمل الأعراض وحيدة الطور في عدة أيام مع حدوث عدة علامات موضعية مثل إصابة العصب البصري، أو الحبل الشوكي، أو إصابة المخيخ، وهذه العلامات أكثر شيوعاً في التهاب الدماغ الغيروسي. وسرعة تطور الغيبوبة أكثر شيوعاً في التهاب الدماغ العمروسية العاد مما هو في أغلب التهابات الدماغ الفيروسية.

تميز موجودات الرئين المغنطيسي التهاب الدماغ الحاد من التهابات الدماغ الأخرى، وتتضمن وجود آفات منتشرة في المادة البيضاء مع إشارة عالية في المطور الثاني T2؛ وإشارة منخفضة في الطور الأول T1 بتعزيزها للغادولينيوم. ولما كان الخمج القيروسي الواضح في الجهاز المصبي المركزي غير موجود في المعابين بالتهاب الدماغ الحاد؛ فإن زراعة الفيروسات في السائل الدماغي الشوكي CSF ودراسة تفاعل ملسلة البوليميراز السلسلي Polymerase chain reaction تعون لديهم عادة سلبية.

وهناك حالة أخرى يجب تمييزها من التهاب الدماغ الفيروسي هي اعتلال الدماغ الذي قد يكون نتيجة اضطراب استقلابي، أو بسبب سمي، أو من منشأ أخر. ومع أن الحالة المقلية تتغير أيضاً في اعتلال الدماغ - كما في التهاب الدماغ الخمجي- فإن المرضى لا يصابون بحمى أو صداع، والسائل الدماغي الشوكي يكون عادة طبيعياً، أما الصرع والعلامات العصبية الموضعية فهي غير شائعة.

التشخيص؛ مع مراجعة عناوين الموامل البدئية هذه لا لتشخيص؛ مع مراجعة عناوين الموامل البدئية هذه لا لتهاب السحايا والدماغ؛ فإن عدة أخماج (بسبب جرثومي أو شيروسي أو فطري أو طفيلي، أو ريكتسيا أو ميكوبالازما)، وأسباباً غير خمجية يجب إدخالها في الحسبان في أي مريض يظهر موجودات توحي إصابة الجهاز العصبي المركزي.

وظهر في دراسة كبيرة شملت ٣٤٨٥ عينة وجود ١١ فيروساً كانت العامل المسبب في٢٤٪ من مجموع الحالات: عـدا

فيروسات أخرى كثيرة قد تكون السبب في إحداثه.

في كل مركز طبي إسعافي يجب التمييز بين عامل التهاب السحايا الجرثومي والتهاب الدماغ بشيروس الهريس البسيط أو كليهما معا: والبدء مباشرة بإعطاء المعالجة المناسبة ضد الجراثيم والقيروسات: لما لها من تأثير واضح في إنقاص المراضة والوفيات إذا أعطيت في الوقت المناسب. وحين نفي السبب القيروسي والجرثومي بوساطة صبغة الغرام ونتائج زرع السائل الدماغي الشوكي والـ PCR لقيروس البسيط: يجب البحث عن أسباب أخرى الالتهاب السحايا والدماغ.

الأعراض العامة لالتهاب السحايا والدماغ الشيروسي:
العلامة المميزة لالتهاب السحايا والدماغ الشيروسي هي
الهجمة الحادة للمرض بصداع وغالباً بصلابة نقرة من دون
حمى وعدة مظاهر لالتهاب الدماغ منها تبدل الحالة
المقلية، واضطراب التوجه واضطراب السلوك والحديث، وقد
تحدث علامات عصبية موضعة أو منتشرة كالشلل النصفي
أو الصرع، وتساعد هذه الأعراض على تمييزه من التهاب
السحايا الذي غالباً ما تكون هذه الملامات غائبة فيه.

قد تساعد السوابق على تحديد خمج فيبروسي محدد متضمنة فصل السنة (هجوع الفيروسات المعوية والفيروسات المُنقولة بوساطة المُفصليات arboviruses في الصيف)، وسوابق السفر (كمناطق الفيروسات التي تنتقل عن طريق المفصليات والقيروسات التي تنتشر في مناطق أجنبية محدودة)، ومعرفة شيوع المرض ضمن المجتمع (كضوعة الفيروسات المعوية والفيروسات التى تنتقل عن طريق المضمليات)، وسوابق التعرض لحيوانات كالكلب أو التعرض للسمة البعوض أو القراد (الغيروسات المنشولة عن طريق المفصليات)، ومن المفيد مراجعة السوابق المرضية أو الأمراض الحالبية أو الأعراض التي حدثت في الأيام والأسابيع السابقة، فهي تفيد في تحديد الاضطراب الحادث في الدماغ والنخاع الحاد المنتشر (شيروس الهريس النطاقي، فيروس إبشتاين بار، فيروس الهريس البسيط، النكاف). وكذلك تعد الفعالية الجنسية وقصة إدمان الأدوية الوريدية سوابق مهمة (كاحتمال الإصابة بعوز الثناعة الكتسب). يجب أن يفحص كل المرضى فحصاً طبياً عاماً وفحصاً عصبياً مع التركيز على: تبدل الحالة العقلية، ووذمة حليمة العصب البصري، وإصابة الأعصاب القحفية، واضطراب المتعكسات، والضعف الموضعى. ومع أن عدة شيروسات تسبب إصابة دماغية معممة؛ فإن توجه القيروسات إلى أنماط مختلضة

من الخلايا ضمن الجهاز العصبي المركزي قد يؤدي إلى موجودات عصبية مشخّصة. على سبيل المثال يوجه فيروس الهريس البسيط إلى إصابة الفص الصدغي قد يؤدي إلى مظاهر سريرية مثل الحبسة وفقد الشم وصرع الفص الصدغي.

- وتقييم السائل الدماغي الشوكي وإجراء بعض الدراسات الشعاعية ضروري، فتحليل الدم قد يكون مفيداً في حالات محددة؛ على سبيل المثال: نقص الكريات البيض ونقص الصفيحات تشاهد عادةً في الإصابة بالريكتسيا؛ إضافة إلى بعض الشيروسات مثل شيروسات الأربو وشيروس حمى الكولورادو، والتحليل المصلي مفيد في عدة حالات.

يجب أن يبزل السائل الدماغي الشوكي ويحلل بأسرع ما يمكن، وفي أغلب أمراض الجهاز العصبي المركزي القيروسية يبدي تحليل السائل الدماغي الشوكي ارتفاع الخلايا ارتفاعا خفيفاً إلى متوسطاً من عدة خلايا إلى ١٠٠٠ كريه بيضاء/ اللم (مجال الارتفاع أضيق في التهاب الدماغ الشيروسي فالعادة أن يرتضع حتى عدة منات). من الشائع سيطرة الخلايا اللمفاوية أو وحيدات النوي، ما يميزه من الأسباب الجرثومية التي تشيع فيها سيطرة عديدات النوي. إذا فُحص السائل الدماغى الشوكى باكراً فقد تشاهد فيه عديدات النوى، وفي حالة الخمج الفيروسي تتحول السيطرة في السائل الدماغي الشوكي من عديدات النوي إلى وحيدات النوى خلال ٨-٢٤ ساعة، ولا يتماشى استمرار ارتفاع الخلايا عديدة النوى مع الأسباب القيروسية ويتطلب استبعاداً حذراً للجراثيم والأسباب غير الفيروسية. الغلوكوز عادة طبيعي في تحليل السائل الدماغي الشوكي في التهاب السحايا والدماغ الفيروسي، والقيم تحت الـ ٢٥ ملغ/دل يحتمل معها وجود خمج جرثومي أو فطري أو التهاب السحايا بالساركوئيد أو بالكارسينوما. البروتين في السائل الدماغي الشوكي عادةً طبيعي أو مرتضع قليلاً في التهاب السحايا الفيروسي، والفيروسات التي تميل إلى رفع بروتين السائل الدماغي الشوكي هي شيروس الهريس البسيط (في المراحل المتأخرة) وابشتاين بار (في المراحل الباكرة).

- من المكن زراعة القيروس مباشرة من السائل الدماغي الشوكي في بعض الأخماج القيروسية مثل: القيروسات المعوية غير المسببة للشلل، الالتهاب السحائي المشيميائي القيروسي اللمضاوي viral lymphocytic choriomeningitis، وحساسية النكاف الكلب. والزرع على كل حال مضيعة للوقت، وحساسية الزرع تحتلف على نحو كبير بحسب السلاسل القيروسية

والتقنيات المستخدمة في المخبر،

- يفيد التشخيص المصلي في الطور الحاد وفي فترة النقاهة في بعض الأخماج الفيروسية، لكن الفائدة من هذه الطريقة محدودة نتيجة طول الفترة اللازمة لتحديد الخمج على نحو أكيد (أساسع في عدة حالات).

- المتقنية الواعدة الأكثر أهمية في تشخيص أخماج الجهاز العصبي المركزي هي تقنية PCR، التي لها القدرة على كشف كميات دقيقة من دنا DNA أو رنا RNA الفيروس في السائل الدماغي الشوكي أو سوائل الجسم الأخرى، وقد حسنن الـ PCR سرعة تشخيص أخماج الجهاز العصبي المركزي الفيروسية ودقتها، وساعد على معرفة أسباب خمجية إضافية غير معروفة سابقاً مسببة أمراضاً في الجهاز العصبي المركزي، وأتاح البدء بالعلاج المناسب مع تجنب الاستقصاءات غير الضرورية.

- يقدم الرئين المفنطيسي والتصوير المقطعي المحوسب معلومات مفيدة لتقييم أخماج الجهاز العصبي المركزي. والرئين المفنطيسي مع الحقن بالغادولينيوم أكثر حساسية، ويعد أفضل طريقة تصويرية تشخيصية تستخدم في أغلب الحالات. وتتضمن التبدلات في التهاب الدماغ الحاد: توذم الدماغ، واضطرابات في النوى القاعدية وقشرة الدماغ ومنطقة الوصل بين المادتين البيضاء والرمادية. كما يفيد المزان في التمييز بين المهاب الدماغ والتهاب الدماغ والنخاع النحاء المنتشر الذي تشاهد فيه مناطق بارزة من إزالة النخاعين (غالباً متناظرة) في النخاع الشوكي، والمادة البيضاء، والنويات القاعدية.

- المسح بالتصوير المقطعي البوزيتروني PET والتصوير المقطعي المحوري الفوتوني الوحيد الإشارة وسائل جديدة تقدم بيانات وظيفية واستقلابية أكثر حساسية في حالة التهاب الدماغ القيروسي، وهذه الدراسات مكلفة ومعقدة وغير متوافرة في كل الأماكن.

- أكثر ثلاثة شيروسات مسببة لالتهاب السحايا والدماغ في أمريكا الشمالية هي: الشيروسات المعوية وشيروسات الأربو (على نحو خاص شيروس غرب النبيل West Nile virus)، وفيروس الهريس البسيط النمط وفيروس الهريس البسيط النمط الأول (HSV-1) من الأسباب الأكثر شيوعاً في التهاب الدماغ في البععان والبالغين، في حين يسبب النمط الثاني -HSV) (2 التهاب السحايا، ومن الأسباب الشيروسية الأقل شيوعاً، لالتهاب السحايا أو الاتهاب الدماغ أو كليهما أو الالتهاب السحائي الشيروسي اللمفاوي VLCM؛ شيروس

نقص المناعة المكتسب، وفيروسات هريسية أخرى (مثل فيروس الهريس البشري النمط السادس (6-HV)، وفيروس ابشتاين بار، والفيروس المضخم للخلايا، وفيروس الهريس النطاقى)، والكلب.

القيروسات المعوية، منذ استنصال فيروس شلل الأطفال (فيروسة السنجابية) من نصف الكرة الغربي شكلت القيروسات المعوية غير الشللية المجموعة الأكثر شيوعاً في التهاب السحايا الفيروسي، والخمج بالفيروسات المعوية قد يكون لاعرضياً أو يسبب إصابة خفيفة. تحدث في الولايات المتحدة الأمريكية كل سنة أكثر من ٥٠٠, ٧٠ حالة من التهاب السحايا بالفيروسات المعوية، وينتقل الخمج عبر الطريق الفموي البرازي وأحياناً عبر الطريق التنفسي.

تميل الفاشيات إلى الحدوث في نهاية الصيف وتزول في بداية الخريف، وقد يرافقها التهاب البلعوم وأعراض معدية معوية مثل فقدان الشهية وقياء أو إسهال.

أسباب أقل شبوعاً لالتهاب السحايا والدماغ الفيروسي: ١- الالتهاب السحالي الشيميائي الفيروسي اللمفاوي:

يجب الشك في الالتهاب السحائي المشيميائي الفيروسي المفاوي في مريض مصاب بالتهاب سحايا عقيم بعد تمرضه لحيوان الهامستر أو القوارض: وخاصة إذا حدث المرض في الخريف أو الشتاء، ويرافقه عادةً ارتفاع الخلايا في السائل الدماغي الشوكي ارتفاعاً معتدلاً (حتى ١٠٠٠ كرية بيضاء/الملم) مع نقص الغلوكوز فيه.

تتضمن الأعراض المسيطرة الحمى والصداع والتعب العام، وتوصف بأنها شديدة، يرافق ذلك في بعض المرضى طفح احمراري واعتلال العقد اللمفاوية، ويعد ٣-٥ أيام من خمج غير نوعي تخمد الحمى مدة ٣-٤ أيام؛ ثم تعود بعد عدة أيام مع صداع أكثر شدة وغالباً التهاب سحايا واضح. ومخبرياً قد يشاهد نقص الكريات البيض ونقص الصفيحات، وتضطرب وظائف الكبد، يمتاز الالتهاب السحائي المشيميائي الشيروسية الليروسي اللمفاوي مقارنة بالتهابات السحائي المشيميائي الأخرى بأنه أكثر قابلية لإحداث ارتفاع الخلايا ارتفاعاً النماغي الشوكي، يعتمد التشخيص على التقييم المصلي الدماغي الشوكي، يعتمد التشخيص على التقييم المصلي للدم والسائل الدماغي الشوكي؛ إضافة إلى ررع السائل الدماغي الشوكي (وأحياناً الدم أو البول).

٧- النكاف:

يجب الشك فيه في الأطفال غير الملقحين أو المراهقين المصابين بالتهاب سحايا عقيم، ولاسيما إذا حدث في نهاية

الشتاء أو بداية الربيع، ويرافقه التهاب الفدة النكفية أو التهاب المحصية أو التهاب المبيض، أنقص التلقيح ضد النكاف التهاب السحايا المتعلق بالنكاف في أمريكا الشمالية على نحو واضح؛ ولكن النكاف ما يزال سبباً شائعاً لالتهاب السحايا في نهاية الشتاء وبداية الربيع في مناطق محددة من العالم حيث لا يعطى اللقاح منوالياً. ووجود التهاب الخصية أو التهاب المبيض أو التهاب الفدة النكفية أو التهاب المعثكلة (البنكرياس) في المرضى غير الملقحين مع التهاب العدايا عقيم يوحي التشخيص، وقد يرافق النكاف التهاب الدماغ الحاد على نحو أقل شيوعاً، ويكون معتدلاً من دون أعراض موضعية، ونسبة الوفيات منخفضة والعقابيل قليلة.

هناك شكل نادر لكنه أكثر شدة للمتلازمة الدماغية؛ وهو شكل متواسط بالمناعة يحدث بعد التهاب الدماغ والنخاع التالي للخمج بعد نحو سبعة أيام إلى عشرة أيام من التهاب الغدة النكفية، ونسبة الوفيات ١٠٠٠. يعتمد التشخيص على الدراسة المصلية للدم والسائل الدماغي الشوكي، وزرع من البلعوم الأنفي والسائل الدماغي الشوكي والبول، وعينات لعابية من أجل فيروس النكاف.

القيروسات الهربسية الأخرى:

1- الغيروس الهريسي البشري النمط السادس -HHV):
(6 وصف حديثاً على أنه سبب لالتهاب السحايا المقيم والتهاب الدماغ البؤري. لا توجد ملامح سريرية مميزة في التهاب الدماغ البؤري. لا توجد ملامح سريرية مميزة في التهاب الدماغ بهذا الشيروس تميزه من باقي أنواع الفيروسات. يمكن التشخيص بالتحاليل المخبرية متضمئة PCR السائل الدماغي الشوكي والدم، والتحليل المعلي تعمل الدم، وزراعة الدم والسائل الدماغي الشوكي.

۲- هیروس إبشتاین بار (E- BV): یحدث التهاب الدماغ البؤري بوصفه مضاعفة لهذا الفیروس في أقل من ۱٪ من حالات الخمج بوحیدات النوی، الشفاء عادة تام.

من المتلازمات السريرية الأخرى التي يسببها شيروس إبشتاين بار: التهاب السحايا، التهاب النخاع المعترض، متلازمة غيلان باريه. توجه الأضداد المصلية من نمط IGM بشدة للخمج بهذا الشيروس، وكذلك PCR دنا الشيروس في السائل الدماغي الشوكي وهي متوافرة آيضاً. العلاج عرضي لأن فعالية الأسيكلوفير ضد الشيروس محدودة.

٣- الفيروس الحماقي المنطقي VZV: الرئح المخيخي مضاعفة شائعة يرافق الجدري الأولي، يحدث بعد أسبوع من بدء الطفح، وهو عادةً سليم. يحدث في الأشخاص الأسوياء المناعة. يميل التهاب الدماغ النطاقي إلى الحدوث

في المضعفين مناعياً، وقد يتلو الاندفاع الجلدي بعد عدة أيام أو أشهر، أو قد يحدث من دون آفات جلدية واضحة. يوضع التشخيص عن طريق الـ PCR في السائل الدماغي الشوكي لدنا الفيروس؛ وبإظهار تصنيع أضداد الفيروس داخل القراب intrathecal ولاسيما نمط IGM. يعالج التهاب الدماغ الحماقي النطاقي بالأسيكلوفير الوريدي والجرعة المقترحة ١٥٥٠ ملغ/م١/ اليوم مقسمة إلى ثلاث جرعات مدة اليوماً.

4- القيروس المضخم للخلايا cytomegalovirus: قد يسبب إصابة دماغية حادة تنخرية أو مزيلة للنخاعين، ويجب الشك فيه في المصابين بمتلازمة عوز المناعة المكتسب: أو في مرضى يستعملون علاجاً مضعفاً للمناعة. والتهاب الدماغ قد يرافقه اعتلال شبكية فيروسي حاد، يكون مشخصاً. ويوضع التشخيص بالتحليل المصلي للسائل الدماغي الشوكي ومصل الدم (وجود أضداد من نمط IGM يوحي وجود خمج حاد)، إضافة إلى PCR السائل الدماغي الشوكي

ثيروس الكلب rables:

على الرغم من أن التهاب الدماغ بفيروس الكلب غير شائع في أمريكا الشمالية: فإن الكلب يجب أن يوضع في التشخيص التفريقي لأي مريض يأتي بأعراض التهاب دماغ تطور على نحو سريع غير مفسر، والمرض حين حدوثه مميت حتماً، لكن الوقاية بعد التمرض فعالة على نحو كبير في منع الدض.

يبلغ عن ١٠٠٠ حالة من الكلب تقريباً سنوياً بسبب الحيوانات البرية والأهلية في القارة الأمريكية ويورتوريكو؛ مع احتمال انتقال نادر إلى الإنسان، فقد شخصت ٣٦ حالة كلب فقط في الإنسان في الولايات المتحدة الأمريكية بين عامي ١٩٩٠ و ٢٠٠١، والخفافيش وعلى نحو أقل الثعالب والنثاب البرية والظربان الأمريكية هي الحوامل الرئيسية للكلب في الولايات المتحدة الأمريكية. يحدث الخمج في الإنسان من عضة حيوان مكلوب، وتمتد فترة الحضائة من أيام إلى أشهر. لكن عدم وجود قصة عض أو تعرض لا تنفي أيام إلى أشهر. لكن عدم وجود قصة عض أو تعرض لا تنفي محوار العصبون، وتكون النتيجة التهاب دماغ ونخاع مميتاً محتاً. تعد خرعة الدماغ النسيجية بتقنية التألق المناعي حتماً. تعد خرعة الدماغ النسيجية بتقنية التألق المناعي كذلك الـ RT-PCR. لا علاج فعالاً متوافراً حتى الأن. التدبير الطبي الأفضل هو الوقاية عن طريق استخدام اللقاح

والغلوبيولين المناعي بعد التعرض.

المعالجة المصادة للفيروسات: الأسيكلوفير ويليكوناريل pleconarl أكثر دوائين نوعيين فعالين متوافرين لعلاج التهاب الدماغ الفيروسي بفيروس الهريس البسيط والفيروسات الموية، ويجب دعم المعالجة في كل المرضى بالانتباء اللصيق للسيطرة على الاختلاج: وإعطاء خافضات الحرارة؛ ومراقبة حدوث متلازمة اضطراب الهرمون المضاد للإدرار (SIADH)،

يعمل الأسيكلوفير بعلريق تثبيط بوليميرازدنا الفيروس الذي يتداخل بتضاعف الشيروس. تنحصر فعالية الأسيكلوفير في فيروسات هريسية محددة تتضمن: فيروس الهريس النطاقي، وعلى نحو أقل فيروس ابشتاين بار؛ وهو ليس فعالاً في علاج الشيروس المضخم للخلايا الذي يتحسس للفانسيكلوفير والفوسكارنت فقط.

واستخدام الستيروئيدات الوريدية موضع خلاف في حالة التهاب الدماغ: والتهاب الدماغ والنخاع الحاد المنتشر.

استخدمت طرق متنوعة من المالجات المثبطة للمناعة متضمنة الأدوية المتبطة للمناعة وفصادة البلازما: والفلوبيولينات المناعية الوريدية، لكن السيطرة السريرية على المرض لا تزال ناقصة.

هناك إجراءات داعمة أشير إليها في كل أشكال التهاب الدماغ الفيروسي متضمنة السيطرة على الصرع بمضادات الصرع، ومراقبة علامات ارتفاع الضغط داخل الشحف، وعلاجه بمعالجات محددة مثل فرط التهوية والمدرات الأوزمولية. ومن الضروري مراقبة متلازمة اضطراب إفراز الهرمون المضاد للإدرار، وحين حدوث المتلازمة يجب تحديد كمية السوائل، كما يجب ضبط ارتفاع الحرارة بخافضات الحرارة.

ثالثاً- التهاب السحايا تحت الحاد والمزمن subacute and: chronic mepingitis

يؤلف التهاب السحايا تحت الحاد والمزمن نحو ١٠٪ فقط من التهابات الجهاز العصبي المركزي، لكن تواقر حدوثها ازداد مع ارتفاع عدد المرضى المضعفين مناعياً. ومع ازدياد معرفة الأسباب التي تؤدي إلى التهاب السحايا المزمن أصبح وضع التشخيص أصعب من ذي قبل. وعلى نحو عام يمكن تقسيم أسباب التهاب السحايا المزمن إلى أسباب خمجية تتضمن: الشيروسات والجراثيم والريكتسيا والفطور والطفيليات: وأسباب غير خمجية تتضمن: التهاب السحايا الورمي

والتهاب أوعية الجهاز العصبي المركزي، والتهاب السحايا الكيميائي.

وفيما يلي القارية الأنسب لائتهاب السحايا المزمن التي تتبع فيها الخطوات التالية:

١-- أخذ قصة مفصلة مع الانتباه: للموطن الأصلي، وقصة سفر حديثة، ومقابلة أشخاص آخرين يشتكون الأعراض نفسها، والاختلاط بحيوانات غير مألوفة، والحالة المناعية للمريض.

٢- إجراء فحص فيزيائي دقيق بشمل فحص كل أنحاء الجسم التي يحتمل إصابتها، ولاسيما الرئتين والكبد والمفاصل والجلد.

٣- الفحص العصبي الذي يجب أن يتضمن: علامات شلل الأعصاب القحفية، وذمة حليمة العصب البصري وإصابة جنور الأعصاب القطئية العجزية التي قدل على موقع الإصابة في الجهاز العصبي المركزي.

4-فحص السائل الدماغي الشوكي لعرفة النوع الخلوي الذي ازداد عدده، وإجراء زرع لعرفة العامل الخمجي السبب، وقحصه بوساطة تفاعل البوليميراز السلسلي (PCR) لمعرفة العامل السبب، وتحليله لمعرفة وجود أضداد مشاعية غلوبيولينية محددة M (IGM)، وفحص خلوي لتحري الخلايا السرطانية.

ه- إجراء التصوير الشعاعي بالرئين المغنطيسي مع
 الحقن بالغادولينيوم للبحث عن بؤر سحائية معززة للمادة
 الظليلة: وكثل في البرانشيم الدماغي: واستسقاء الدماغ،
 ويجب تصوير المناطق المشكوك في أمرها والتي يمكن أن
 ثكون مخموجة بأخماج جهازية مثل الرئتين والماصل.

1- إجراء خزعة نسيجية ولاسيما حين الشلك بأفات موجودة في الجلد والرئتين والكبد والكلى، وإذا أظهر التصوير الشعاعي وجود منطقة من السحايا معززة للمادة الظليلة يجب أخذ خزعة من الأم الجافية والأم الحنون تتبع بإجراء فحص نسيجي لإمكانية تحديد التشخيص.

تتألف السحايا من غشائين: الأم الحنون والعنكبوتية التي تحيط بالدماغ والنخاع الشوكي، تشكل هذه الأغشية الفراغ تحت العنكبوتي الذي يمالاً بالسائل الدماغي الشوكي، يعسنف التهاب السحايا في حاد، وتحت حاد، ومزمن بحسب الفترة الزمنية للالتهاب. تتظاهر الأعراض في الالتهاب الحاد على نحو سريع (من ساعات إلى عدة أيام)، وتختلف أسباب التهاب السحايا الحاد عن أسباب التهاب السحايا تحت الحاد وللزمن. تحدث هجمة التهاب السحايا تحت الحاد بوتيرة

أبطأ. (من أيام إلى عدة أسابيع)، ويمتاز التهاب السحايا المزمن باستمرار الأعراض والعلامات فترة أربعة أسابيع على أقل تقدير من دون تحسن سريري؛ مع استمرار تطور الالتهاب في السائل الدماغي الشوكي.

يسعى معظم المرضى حالياً إلى طلب المشورة الطبية قبل انقضاء شهر على أعراض إصابتهم بالتهاب السحايا، الأمر الذي يؤدي إلى صعوبة تحديد التهاب السحايا هل هو تحت حاد أو مزمن، ولأن كلاً من التهاب السحايا تحت الحاد والمزمن يبديان الأعراض السريرية نفسها وينجمان عن الأسباب ذاتها فمن غير الضروري التمييز بينهما. سيعتمد هذا البحث تسمية واحدة لكلا النوعين هي التهاب السحايا المزمن. وسيركز على أنجع الطرق لتقييم التشخيص.

كان السل سابقاً أكثر أسباب التهاب السحايا المزمن شيوعاً، وما زال التهاب السحايا السلي حتى الأن سبباً شائعاً؛ تقل نسبة الإصابة به في الولايات المتحدة الأمريكية ب 8 % عن نسبتها في البلدان الأخرى، ويكمن وراء هذا الاختلاف في نسبة الإصابة عدة أسباب هي:

إلانخفاض الحاد في نسبة الإصابة السلية في البلدان
 المتطورة.

٢- تطور أنواع غير شائعة من التهاب السحايا الانتهازي
 بسبب ازدياد عدد المرضى المضعفين مناعياً.

٣- تحديد الأشكال الأخرى للأخماج الانتهازية، والأسباب غير الخمجية ولاسيما الانتقالات إلى السحايا الرقيقة والتهاب الأوعية. وتزداد قائمة أسباب التهاب السحايا المزمن باستمرار، ولسوء الحظ، لا تزال هناك نسبة ١٥٪-٣٥٪ من التهاب السحايا المزمن لم يعثر على سببها.

تتضمن خطة استقصاء المريض المعاب بالتهاب محايا غير معروف السبب ما يلي:

١- تصوير الرأس.

٢- فحوص متعددة للسائل الدماغي الشوكي منها الزرع،
 وتفاعل البوليميراز السلسلي (PCR)، وعدة اختبارات مصلية.

 ٣- التصوير والزرع وأخذ خزعات من أماكن أخرى من الجسم.

 إلفحوص المصلية لالتهابات الأوعية والأمراض المناعية الأخرى.

٥- الفحص الخلوي للسائل الدماغي الشوكي للبحث عن
 الخلايا السرطانية.

للوقوف على الأسباب المختلفة لالتهاب السحايا المرّمن على نحو صائب يمكن تصنيف الأسباب في طرق متعددة:

الطريقة الأولى: وهي أبسط الطرق: تقسم الأسباب إلى أسباب شائعة وغير شائعة، والطريقة الثانية هي تقسيمها إلى آسباب خمجية وغير خمجية: ولكلٍ من تلك الأسباب تقسيماتها الفرعية التي تلائمها. والطريقة الثالثة تصنيف الأسباب بحسب السيطرة الخلوية في السائل الدماغي الشوكي، والطريقة الرابعة تقسيم أسباب التهاب السحايا المؤمن حسب شدتها.

يبلغ التهاب السحايا المزمن أحياناً مستوى شديداً، ويحدث في هؤلاء المرضى ارتفاع واضح في الكريات البيض في السائل الدماغي الشوكي (من ١٠٠ خلية/ملم حتى ١٠٠٠ خلية/ملم) (أو وجود خلايا سرطانية)؛ وارتفاع واضح في مستوى البروتين فيه (من ١٠٠ ملغ/دل إلى أكثر من ١٠٠٠ ملغ/دل)؛ كما قد ينقص سكر السائل الدماغي الشوكي، وإن لم يعالج المرض فقد يؤدي التهاب السحايا إلى شلل الأعصاب القحفية، والتهاب أوعية سحالية واضح، ونزف تانوي تحت العنكبوتية، وقد يكون التهاب السحايا المرض أقل شدة في مرضى آخرين فترتضع الكريات البيض ومستويات البروتين في السائل الدماغي الشوكي ارتضاعاً تحليل السائل الدماغي الشوكي ارتضاعاً معرفي أن المرضى المضعفي المناعة يكون محتدلاً، ومن المهم معرفته أن المرضى المضعفي المناعة يكون شعير المرض السريري، ومع كل ذلك لا يمكن وضع التشخيص في ١٠٠٥٪ من المرضى المعابين بالتهاب السحايا المزمن.

وتساعد الخطة التالية في حل هذه الشكلة:

إ- التاريخ: هو الخطوة الأولى للتمييز بين التهاب السحايا الحاد والزمن بسبب اختلاف الأسباب، ففي حين تحدث في التهاب السحايا الحاد هجمة حادة خلال ساعات إلى عدة أيام: يتطور التهاب السحايا المزمن تطوراً أبطأ في عدة أيام حتى أسابيح. ومع أن شدة الأعراض قد تتبدل تبدلاً خفيفاً في التهاب السحايا المزمن، لكنها لا تختفي كلها كما يحدث في التهاب السحايا المتكرر. ويالسؤال عن التاريخ قد تظهر عدة دلائل مفيدة لتقليص التشخيص التفريقي.

• قصة التعرض لحيوانات: بعض حالات التهاب السحايا الثرمن تكون معرفة التعرض لحيوان محدد مفيدة لوضع التشخيص.

الحالة المناعية: المرضى المصابون بنقص المناعة الخلوية أو الخلطية أكثر قابلية لحدوث التهاب سحايا مرمى مى أخماج انتهازية (متعضيات لا تسبب المرض عادةً عند أناس أصحاء).

٧- الفحص الفيزيالي؛ من النادر أن يؤدي الفحص

الفيزيائي إلى وضع تشخيص محدد، ومع ذلك فإن معرفة الأجزاء الأخرى المسابة من الجسم تساعد على تقليص التشخيص التفريقي.

ومن المكن أخذ خزعات لفحصها نسيجياً من الموقع المصاب خارج الجهاز العصبي المركزي، وقد يشخص التهاب السحايا المزمن من تحديد الخمج من مكان آخر من الجسم، ومن المهم فحص الرئتين والمفاصل. ويجب أخذ خزعة من كل أفة جلدية محددة أو عقدة غير طبيعية، كما يجب تصوير المفاصل الدافئة المتورمة صورة بسيطة ويزلها، وإجراء تنظير قصبي تشخيصي للمصابين بمرض رئوي وأخذ خزعة من الأفة البؤرية.

٣- الفحص العصبي: ترى صلابة النقرة مختلفة الشدة في بعض المصابين وليس فيهم كلهم، والعلامات السحائية أقل وضوحاً في المصابين بالتهاب سحائي معتدل مع ارتفاع قليل في خلايا السائل الدماغي الشوكي. وتكون الأعراض العصبية البؤرية ناقصة عادةً في الطور السريري الباكر، كما أن وجود أعراض سريرية بؤرية موضعة يوحي سبباً محدداً.

- يحدث شلل الأعصاب القحفية من نتح السحايا القاعدية مسبباً انحشار العصب القحفي أو التهاب أوعية العصب واحتشائها، والعصب القحفي السادس هو أكثر ما يحتمل إصابته نتيجة التهاب السحايا، يتبعه شلل الأعصاب السابع فالثاني فالثالث ثم الرابع، يشاهد شلل الأعصاب القحفية في التهاب السحايا السلي والفطري والطفيلي والساركوليد العصبي والتهاب الأم الجافية الضخامي والتهاب السحايا الشيروسي والتهاب السحايا الشيروسي والكهباب السحايا الشيروسي

- تشير العلامات العصبية الموضعية - كالخزل الشقي واحدة وإصابة الحقل البصري - غالباً إلى أذية في واحدة أو أكثر من ساحات القشرة الدماغية.

- فحص المين قد يظهر وذمة حليمة العصب البحسري دالاً على ارتفاع الضغما داخل القحف.

- عند وجود ودمة حليمة العصب البصري يجب تأجيل البزل القطني حتى إجراء التصوير العصبي لتحديد خطورة الانفتاق الدماغي التالي للبزل القطني.

- يوحي وجود التهاب الملتحمة أو القرّحية الإصابة بداء مهجت أو الساركوئيد أو الإفرنجي، أو متلازمة جوغرن.

4- فحص السائل النمائي الشوكي: فحص السائل
 الدماغي الشوكي هو المفتاح لتشخيص التهاب السحايا

المزمن وتحديد السبب، ويجب أن يتوقع الفاحص ازدياد الخلايا وارتفاع البروتين ونقص الغلوكوز في السائل. معظم الخلايا المرتفعة هي اللمفاويات، ومع مرور الوقت تسيطر اللمفاويات وتزيد الإيوزينيات إلى أكثر من ١٠٪، ولسوء الحظ إن فحص السائل الدماغي الشوكي البسيط بندر أن يوصل إلى التشخيص، ولا بد من إجراء فحوص أكثر تعقيداً.

يوضع التشخيص بعزل المامل الخامج من السائل الدماغي الشوكي أو تحديده، ولكن من الصعب في المارسة العملية تحديد العامل الخامج لعدة أسباب.

أ- قد تكون أعداد المتعضية في السائل الدماغي الشوكي قليلة، إضافة إلى أن هناك عدة متعضيات لا تكون حرة الدوران ضمن السائل الدماغي الشوكي؛ بل تكون مرتبطة بالسحايا ضمن حبيبومات أو نتحات أو ضمن الخلايا السحائية، ويرى هذا على تحو جزئي في التهاب السحايا السلى والفطري.

ب هناك عوامل خمجية انتهازية تكون صعبة الزرع في الأوساط الزرعية المعيارية، كما أن بعض أنواع الجراثيم تتطلب فترة حضائة نحو ١٥ يوماً كي تظهر نتيجة الزرع.

ج- بعض المتعضيات صعبة الزرع قد تتخرب في الفترة بين إجراء البزل القطئي وإرساله إلى مخبر الزرع الجرثومي، ولا سيما إذا ثُفّل السائل الدماغي الشوكي، مثال ذلك ما يحدث حين الشك في التهاب السحايا والدماغ الأميبي.

بسبب هذه الصعوبات يمكن إثبات التشخيص بكشف حمض نووي محدد ضمن السائل الدماغي الشوكي الذي يحدد شخصية العامل الممرض، وقد أصبح تفاعل البوليميراز السلسلي (PCR) متوافراً لأعداد كبيرة من العوامل الخمجية، لكنه ما زال غير متوافر لعدة عوامل خمجية غير شائمة أو انتهازية، ويعضها متوافر في مخابر البحث فقط. تختلف حساسية هذا التفاعل ونوعيته؛ فهي عالية مثلاً لكل من شيروس الهريس البسيط والقيروسات العوية؛ حتى أصبح هذا التفاعل الاختبار القياسي لهذه الشروسات.

يشير إظهار الأضداد المصلية من نوع IGM ضد عامل أخامج إلى خمع حديث، وإظهار الضد نفسه من نوع IGM في السائل الدماغي الشوكي يعني أن التهاب السحايا هو نتيجة هذا العامل. وهكذا أصبح مثلاً وجود أضداد من نوع IGM للكروانية اللدودة Coccidioides immitis في السائل الدماغي الشوكي الطريقة القياسية لتشخيص التهاب السحايا بالكوكسيدوز coccidioidal.

و-التصوير العصبي: يساعد التصوير القطعي المحوسب للدماغ مع الحقن أو الرئين المغنطيسي بالغادولينيوم على تقييم التهاب السحايا المزمن، ولكن الرئين المغنطيسي أكثر حساسية. يشاهد في التهاب السحايا الشديد تعزيز المادة الظليلة في السحايا ولا سيما السحايا القاعدية، كما يشاهد في التهاب السحايا الفطري أو السلي، يحدث استسقاء الدماغ في التهاب السحايا الفطري أو السلي، يحدث استسقاء الدماغ في التهاب السحايا نتيجة انسداد مسار خروج السائل الدماغي الشوكي من البطين الرابع (ثقبة ماجندي وثقبة لوشكا)، أو في الثلمة الخيمية، أو حول شق سيلفيوس، هناك عدة اسباب للنزف تحت العنكبوتي أو ضمن الدماغ منها للدموي نتيجة إصابة خمجية (كما في الرشاشية الدخناء الدموي نتيجة إصابة خمجية (كما في الرشاشية الدخناء السحائية أو السحائية أو الدماغي نتيجة السحائية أو من صمة رئوية.

يظهر تصوير الأوعية الدماغية أو الرئين المغنطيسي الوعائي التهاب الأوعية وأمهات الدم، ويكون الانسداد بسبب التهاب الأوعية أو اختراق الضطور جدار الوعاء. لا تنفي النتيجة السلبية بالتصوير الوعائي الظليل أو الرئين النتيجة السلبية بالتصوير الوعائي الظليل أو الرئين الوعائي التهاب الأوعية على نحو كامل، كما يُشخص الخثار الوريدي بتصوير الأوردة الدماغية أو الرئين المفنطيسي بالطور الوريدي، وكذلك يشخص الخثار الوريدي الخمجي بوساطة الرئين المفنطيسي الوريدي.

7- تصوير الأجراء الأخرى من الجسم: 11 كانت هناك عدة أسباب لا لتهاب السحايا المزمن؛ فإن تصوير المناطق الأخرى المصابة من الجسم يساعد على إيجاد مضاتيح التشخيص؛ لا تعطي صورة الصدر البسيطة - والأفضل التصوير المقطعي المحوسب للعبدر - أدلة مفيدة في الإنتان الرئوي الفعال أو تضخم العقد اللمفية أو التهاب الأوعية الجهازي. تُطلب الاستقصاءات بناء على الفحص السريري والقصة المرضية؛ مثل تصوير المفاصل والمظام الطويلة والحوض والبطن، وحين تحديد مكان الخمج خارج الدماغ فإن إجراء الخزعات للزراعة والفحص النسيجي قد يصرف معهما سبب التهاب السحايا المزمن.

٧- الخزعة الدماغية: تستخدم الخزعة السحائية لإثبات التشخيص في بعض الأحيان، وتفيد الخزعة في ٨٠٪ من الحالات إذا أظهر الرئين المفنطيسي مناطق بؤرية معززة للمادة الظليلة، لكن تنخفض قدرتها التشخيصية إلى ١٠٪ إذا لم يظهر الرئين أي تعزيز للمادة الظليلة. تجرى الخزعة إلى ١٠٪

بشكل مفتوح أو تجسيمي stereotaxically بناء على العطيات، ويجب أن تتضمن الخزعة قدر الإمكان السحايا والمنطقة الموجودة أسفلها من الدماغ. تظهر فائدة الخزعة في تشخيص الساركوئيد العصبي، والتهاب الجافية الضخامي، والنقائل للسحايا الرقيقة. والتهاب الأوعية، كما يمكن أن يشاهد فيها عدد من العوامل الخمجية كالمتفطرة السلية والأميبيا Aspergillus. يجب الحفاظ على جزء من الخزعة غيرمثبتة بالفورمالين من أجل تشخيص الفطور، والسل والجرائيم غير الشائعة؛ بزرع العينة أو فحصها بتضاعل البوليميراز السلسلي.

الأسباب الرئيسية لالتهاب السحايا الزمن: ١- التهاب السحايا السلى:

تظهر النتائج الإحصائية أن ثلث سكان العالم تعرضوا للمتفطرة السلية، وتوجد في العالم ٧٠٠٠٠ حالة تقريباً من التهاب السحايا السلي كل سنة، ومع أن نسبة حدوث التهاب السحايا السلي غير معروفة؛ فإن معظم حالات التهاب السحايا المزمن في بلدان العالم الثالث هي التهاب سحايا سلى.

تزداد الخطورة في المرضى الموهنين أو المصابين بمتلازمة عور المناعة المكتسب. من الصعب تحديد التشخيص؛ إذ ليس من الشائع وجود قصة سابقة لسل رثوي فعال، واكثر من نصف المرضى بالتهاب سحايا سلي فعال لا يعانون خمجاً رثوياً فعالاً. من الاستقصاءات التي تساعد على التشخيص مبورة العسر التي تظهر عادة تكلسات العقد اللمفاوية المنصفية، لكن نادراً ما توجد ارتشاحات رئوية. اختبار السائل إيجابي في نصف المرضى فقط. يظهر تحليل السائل الدماغي الشوكي المغاهر السريرية المدرسية لالتهاب السائل السائل المعايا المرمن، وفي المراحل الباكرة لاتختلف حساسية تفاعل البوليميراز السلسلي عن الزرع إذا كانت كمية السائل الدماغي الشوكي كبيرة، وقد أظهرت الدراسات أن حساسية تفاعل البوليميراز السلسلي ٥٠٪ ونوعيته ٨٨٪. وأهمية هذا الفحص أن التشخيص يوضع بوساطته في عدة أيام؛ في حين يحتاج الزرع من ٣-٦ أسابيع لتصبح نتيجته إيجابية.

ويالنهاية وعلى نحو مختصر يجب الحصول على ثلاث عينات كبيرة الحجم من السائل الدماغي الشوكي وتثفيلها: ثم زراعة أغلب الرسابة بحسب التوجه التشخيصي تجاه المتفطرة السلية أو الفطور أو الجراثيم؛ لأن فائدة التلوين المقاوم للحمض منخفضة في الرسابة، ويفضل أيضاً إجراء تحليل بوساطة تفاعل البوليميراز السلسلي.

٢- التهاب السحايا بالفطور:

مع أن إصابة الجهاز العصبي المركزي بالفطور ما تزال غير شائعة، لكن حدوثها يزيد باستمرار بسبب ارتضاع عدد حالات عوز الناعة الكتسب وزيادة حالات زرع الأعضاء، واستعمال الستيروئيدات، والعلاج الكيميائي. هناك أكثر من ١٠٠٠٠ صنف من الفطور غير ممرضة ثالإنسان السليم؛ أو تسبب خمجاً قصير المدة، وهناك عدد قليل من الفطور قد تسبب أخماجاً في الجهاز العصبي المركزي. تتلو إصابةً الجهاز العصبي المركزي عادةً إصابةً جهازية في مكان آخر من الجسم مؤديةً إلى انتقال الفطور عبر الدم غازية السحايا أو برانشيم الدماغ. تسبب معظم حالات الفطور التهاب سحايا، وقد يسبب بمضها التهاب سحايا ودماغ (التهاب سحايا مع خراجات) أو خراجات دماغية موضعة. تغزو عائلة العفنيات صنف الفطريات العفنية Zygomycetes والرشاشيات Aspergillus والمبيضات البيض الأوعية الدموية الدماغية مؤدية إلى التهاب الشرايين الذي قد يسبب ختاراً ونادراً تعزقاً،

والمتعضية الأكثر شيوعاً هي المستخفية المورمة التي تسبب نحو نصف حالات التهاب السحايا، ومن العوامل الخمجية الأخرى الكروانية اللدودة والمنوسجة المغمدة والبرعمية الملهبة للجلد، وتزداد الأخماج الفطرية الأولية في الجهاز العصبى المركزي على نحو واضح في المضعفين مناعياً.

تعد الأخماج الإنتهازية أخماجاً فطرية ثانوية تسبب إصابة الجهاز العصبي المركزي في المضعفين مناعياً: أو في النين لديهم تشوهات تشريحية، ومن أكثرها شيوعاً الرشاشيات وأنماط من المبيضات.

تعترض تشخيص الأخماج الفطرية في الجهاز العصبي المركزي بالمارسة العملية بعض الصعوبات؛ منها مشلاً أن الوجودات في السائل الدماغي الشوكي والتصوير العصبي لا تفترق بوضوح عما في التهاب السحايا المزمن، فحين سيطرة العدلات في السائل الدماغي الشوكي يزداد احتمال الإصابة بالبرعميات والرشاشيات والفطور العفشية وأنواع أخرى من الفطور، وحين سيطرة اليوزينيات تزداد نسبة الإصابة بالتهاب السحايا بالفطور الكروانية، ومن الصعب عزل المطور أو تحديدها في السائل الدماغي الشوكي. تظهر زراعة الفطور من هذا السائل في ٥٠٪ من الحالات الكروانية اللدودة والمنوسجة المفعدة، وفي ١٠٪ البيضات، وفي أقل من السائل من بالمنتهات، وفي اللالتهاب السرجيللوس والفطور العفنية، وبعد الالتهاب بالمستخفيات المتورمة استثناء؛ إذ يمكن عزلها من السائل

الدماغي الشوكي في أكثر من ٧٠٪ من الحالات. وتحليل السائل الدماغي الشوكي بتفاعل البوليميراز السلسلي للحمض النووي الفطري ليس حساساً ولا متوافراً على نحو واسع، لذلك على الطبيب أن يستفيد من عدة أدلة كي يصع التشخيص. وكذلك يجب البحث عن وجود الخمج في مكان آخر من الجسم، ويساعد وجود الفطر في أحد الأماكن على احتمال إصابة الجهاز العصبي المركزي بالعامل المسبب نفسه.

٣- العوامل الأخرى لالتهاب السحايا المزمن:

أ- الإفرنجي: يتظاهر الإفرنجي العصبي بالتهاب سحايا خفيف الدرجة: ولاسيما الإفرنجي الثانوي والطور السحائي الوعائي للإفرنجي الثالثي، يعاني المرضى صداعاً، وإصابة سحائية معتدلة الشدة، وشلل عصب قحضي أحياناً مع احتشاء دماغي تال لالتهاب الأوعية السحائية أو من دون ذلك، والمعيار الذهبي لتشخيص الإفرنجي العصبي هو الفحص المخبري الارتكاسي للزهري (VDRL) في السائل الدماغي الشوكي.

ب- البورثيّة: يجب الشك في التهاب السحايا بالبورثية بورغدورفيري Borrelia burgdorferi في المرضى القاطنين أو المسافرين إلى المناطق الموبوءة. الاختبار التشخيصي الأكثر حساسية هو إظهار تصنيع أضداد البورثية البورغدورفيرية داخل القراب intrathecal.

ج-الشهروسات: يندر أن تسبب الشهروسات التهاب السحايا المزمن ما عدا شهروس الإيدز. يسبب الإيدز التهاب سحايا مستمر، من دون أن ترافقه أعراض أو صداع مزمن. ويتحليل السائل الدماغي الشوكي يشاهد ارتفاع عدد الخلايا ارتفاعا خفيفاً من دون ارتفاع البروتين أو ارتفاعه قليلاً، والتصوير الشماعي طبيعي ما ثم يرافقه خمج انتهازي في الجهاز الممسي المركزي، ولكن تضاعف البوليميراز السلسلي PLR يكون إيجابياً في أغلب الأحيان. ويمكن التخلص من التهاب السحايا بالمالجة المضادة للشهروسات.

- يصيب شيروس الحماق النطاقي varicella zoster virus الأشخاص المضعفين مناعيا: مسبباً التهاب الأوعية السحائية في الجهاز المصبي المركزي التهاباً مزمناً، ويزداد عدد الخلايا في السائل الدماغي الشوكي، ويكون تضاعل البوليميراز السلسلي للحماق النطاقي في السائل الدماغي الشوكي إيجابياً.

تسبب الشيروسات المعوية التهاب سحايا شيروسياً حاداً متكرراً، ومن النادر أن تسبب التهاباً مستمراً في الجهاز العصبى المركزي، يوضع التشخيص بإظهار رضا RNA

الفيروسات المعوية في السائل الدماغي الشوكي بوساطة تفاعل البوليميراز السلسلى.

- تسبب الريكتسيا rickettsia التهاب سحايا مزمناً؛ ولا سيما بالأبرليخيا Ehrlichia البشرية الحبيبومية، وتوجد معظم الحالات في الجنوب الشرقي من الولايات المتحدة الأمريكية. يجب أن يشك فيه عند المقيمين في المناطق الموبوءة والمعرضين للقراد.

د- الطفيليات: بندر التهاب السحايا بالطفيليات ما عدا الكيسات المذنبة عن درية وتعديد ويتشرداء الكيسات المذنبة في المسيك وأمريكا الوسطى وأمريكا الجنوبية. تنتقل الكيسات المذنبة عن طريق بيوض الشريطية الموجودة في براز الناس المخموجين بالدودة الشريطية الناضجة. تنتقل البيوض عن طريق الطعام أو الماء الملوث بالبيوض، ولا تلبث أن تتحول الى يرقة تجتاز جدار الأمعاء وتنتقل عبر الدوران لتستقر في الدماغ أو الأوعية الدموية السحائية مسببة التهاب سحايا مزمنا أوالتهاب البطينات. ويشخص الخمج بالرئين المخايات.

\$- الساركوثيد المصبى:

ينتشر الساركوليد في جميع أنحاء العالم وتبلغ ذروة انتشاره بين عمر الـ ٢٠ و٤٠ سنة. ونسبة انتشاره في السود في الولايات المتحدة الأمريكية أكثر بعشرة أضعاف. يحدث الساركوئيد العصبي في ٥٪ - ١٥٪ من المرضى المصابين بالساركوئيد الجهازي، ويشخص عن طريق الحبيبومات غير المتجبئة (لايوجد تنخر) في السحايا والبرانشيم الدماغي. يسبق الخمج بالساركوئيد العصبي أو يرافقه في ٧٠٪ من الحالات خمج في الرئتين، وفي ٣٠٪ خمج جلدي، وفي ٣٥٪ التهاب العقد اللمفاوية. ويحدث في ٧٥٪ من المسابين بالساركوئيد العصبي شلل الأعصاب القحضية: وغالباً ما يكون متمدداً، ومن الشائع إصابة المحور الوطائي النخامي بالحبيبومات وحدوث بيلة تفهة. ترتفع الخلايا اللمضاوية في السائل الدماغي الشوكي ارتضاعاً خفيضاً في ٨٠٪ من الحالات، كما يرتضع البروتين وينقص الفلوكوز أحياناً نقصاً خفيضاً. التشخيص صعب بسبب غياب الفحوس الصلية. تكون صورة الصدر غير طبيعية في ثمانين باللثة من حالات الساركوئيد العصبى، وترى في أربعين باللثة من المرضى موجودات غير طبيعية في رئين الدماغ مع الحقن بالغادولينيوم، ويؤكد التشخيص عن طريق الخزعة التي أكثر ما تؤخذ من العقد اللمفاوية أو الرئة أو الملتحمة والتي

تَعْنَي عن خَرْعة الدماغ، وتكون الحبيبومات غير مــّـجـبـنـة بالخرْعة.

ه- متلازمة بهجت ومتلازمة عالانمة Vogt- Koyanagi-Harada

من الأمراض الحبيبومية النادرة التي تصيب أعضاء متعددة فقد تسبب التهاب سحايا ونخاع ونادراً التهاب العنكبوتية. تشاهد متلازمة بهجت على نحو شائع في الشرق الأوسط. يوضع التشخيص من المظاهر الجهازية غير العصبية بتحليل السائل الدماغي الشوكي الذي يظهر فيه ارتفاع الخلايا اللمفاوية؛ وارتفاع البروتين ارتفاعاً قليلاً ؛ مع مستويات غلوكوز طبيعية.

أما متالازمة Vogt-Koyanagı-Harada فهي اضطراب مناعي يتظاهر على نحو شائع في المرضى من أصول آسيوية، يحدث التهاب السحايا والدماغ في ٦٠٪ من المصابين بها بعد فترة قصيرة من الأعراض الجهازية.

٦- التهاب السحايا التنشئي:

يعد التهاب السحايا التنشئي (يدعى أيضاً التهاب السحايا الكارسينومي، أو الانتقالات للسحايا الرقيقة، أو النتهاب السحايا اللمفاوي) من التشاخيص التفريقية المهمة في التهاب السحايا المزمن. تحدث انتقالات خبيثة إلى السحايا في نحو 6٪ من المسابين بالسرطانات غير العصبية، ومع نسبة الانتشار القليلة فإن كثرة الإصابة بالسرطانات في الولايات المتحدة الأمريكية جعلت هذا السبب شائعاً؛ إذ في الولايات المتون حالة سنوياً. تتعلور معظم حالات التهاب يشخص منه مليون حالة سنوياً. تتعلور معظم حالات التهاب تكون التظاهر الأول في 6٪ إلى ١٠ من المرضى، وفي ٢٠٪ من المرضى، وفي ٢٠٪ من المرضى، وفي ٢٠٪

تنتقل الخلايا السرطانية إلى السحايا بعدة طرق:

أ- الطريق الدموي.

 ب- الانتشار المباشر على نحو مستمر مع الترسبات الورمية.

ج- الانتشار عبر الفراغ المحيط بالمصب أو المحيط بالوعاء الدموي.

د- انتقال الخلايا الورمية من الورم الدماغي الأولي إلى السحايا، ولا سيما بعد استثمال الورم جزئياً. وعندما تصبح الخلايا الورمية في السحايا فإنها تنتشر عبر السائل الدماغي الشوكي مع الجاذبية، وهكذا تصبح أكثر الأماكن إصابة هي أسفل النخاع الشوكي (الصهريج القاعدي أو الحفرة الخلفية) والمنطقة العجزية القطنية (ذيل الفرس). ومع أن نسبة انتشار سرطان الثدي إلى السحايا قليل فإن

شيوع انتشاره يجعل رقم الانتشار مرتفعاً، ويبدو إحصائياً أن أكثر السرطانات التي تسبب التهاب سحايا ورمياً هي سرطانات الثدي، فالرئة، ثم الميلانوما، والابيضاض.

تعتمد المظاهر السريرية على موقع الورم وما إذا كانت نقائله تسبب استسقاء دماغ ينشأ من انسداد مسار السائل الدماغي الشوكي في مستوى البطين الرابع، والصهريج القاعدي، والفتحة الخيمية، والتحديات convexities المخية. تسبب الانتقالات إلى الحفرة الخلفية شلل الأعصباب القحفية ورنحاً. وتسبب الانتقالات إلى ذيل الفرس ضعفاً في القدمين، وآلاماً جنرية وخدراً، واضطراباً في المشية ووظائف المثانة والأمهاء. ويسبب استسقاء الدماغ: الصداع والغثيان والقياء واعتلال الدماغ ووذمة حليمة العصب البصري. وتوجد صلابة النقرة في ١٥٪ من الحالات فقط. تطور الانتقالات إلى السحايا الرقيقة بسرعة، مسببة تماراضاً عصبية شديدة مؤدية إلى الموت في عدة أسابيع إلى عدة أسابيع إلى

لا تشخص الانتقالات إلى السحايا الرقيقة عادة، لكن يشك فيها من الموجودات غير الطبيعية بالتصويرالعصبي للدماغ والمنطقة القطنية العجزية. يشاهد في ٢٥٪ إلى ٥٠٪ تعزيز غير طبيعي للمادة الظليلة بالتصوير المقطعي المحوسب. يظهر التصوير بالرئين المغنطيسي مع التعزيز بالمغادولينيوم مناطق غير طبيعية في أكثر من ٥٠٪ من الحالات. تتضمن الاضطرابات الدماغية الشائعة في الرئان؛ التعزيز الشقي في ٧٥٪، وتعزيز البطانة العصبية في ٢١٪، والاستسقاء الدماغي المتصل في وتحت العنكبوتية في ٣٦٪، والاستسقاء الدماغي المتطلية تبدلات في ٥٠٪ من المرضى الذين لديهم أعراض تتماشى مع إصابة الأرجل أو الأمعاء؛ متضمنة زيادة تخانة الجنور مع إصابة الأرجل أو الأمعاء؛ متضمنة زيادة تخانة الجنور العصبية، والمقيدات تحت المنكبوتية في الحبل الشوكي أو المصبية، والمقيدات تحت المنكبوتية في الحبل الشوكي أو الجدور العصبية.

يُؤكِّد التشخيص بوجود الخلايا الخبيثة في السائل الدماغي الشوكي، أو بإجراء خزعة من السحايا، ويكون الفحص الخلوي الأول سلبياً في ٥٠٪ من المرضى، ويمكن زيادة الحساسية عن طريق زيادة كمية السائل الدماغي الشوكي المفحوصة لتصل إلى ٢٠ ملم عتى ٣٠ ملم أ، وتراوح النتائج السلبية للفحص الخلوي في التهاب السحايا المثبت بين ٢٥٪--٤٪.

حين الشك في التهاب سحايا تنشئي - مع سلبية الفحص

الخلوي - قد يساعد التحليل الكيميائي الحيوي للواسمات الورمية في السائل الدماغي الشوكي على التشخيص، لكن حساسيته وتوعيته منخفضتان. تتصمن الواسمات الورمية الشائعة: المستضد السرطاني المضغي للأدينوكارسينوما (CEA)، والمستضد النوعي للبروستات (PSA)، والد β2 (شامت المغوما والابيضاض، والمستضد الكوريوني البشري بيئا (β-HCG) للكوريوكارسينوما والخلايا السرطانية الجنينية، والد α-fetoprotein لمضية، والد α-fetoprotein للخصية، والمستضد السرطاني الخصية، المنطقة المعرفان الخصية، المحمد السرطاني الخصية المنطقي الشوكي يوضع التصوير المقطعي التصوير المقطعي التصوير المقطعي المعوسب، أو بالرئين المغنطيسي إلى المنطقة المعززة للمادة المعرسب، أو بالرئين المغنطيسي إلى المنطقة المعززة للمادة

٧- التهاب الأوعية،

هو التهاب في الأوعية الدموية ترافقه أذية بنيوية ثم تنخر وعائي. قد يحدث نتيجة غزو الأوعية الدموية والفراغ المحيط بالوعاء الدموي بالمتعضيات الخمجية غزواً مباشراً؛ أو الاستجابة المناعية للأدوية والبروتينات الغريبة، أو نتيجة آلية مناعية أو تنشئية، ثم تدخل الخلايا الالمتهابية السائل الدماغي الشوكي مسببة التهاب سحايا مزمناً. يمكن تصنيف التهاب أوعية الجهاز العصبي المركزي في ثلاثة أقسام:

أ- التظاهرات في الجهاز العصبي المركزي نتيجة التهاب الأوعية الجهازي.

ب- التهاب أوعية الجهاز العصبي المركزي الأولى.

ج- الثهاب أوعية الجهاز المصبي المركزي بسبب خمجي أو دوائي.

أ- يحدث التهاب الأوعية الجهازي في كل منطقة من مناطق الجسم، ولكن إصابة الجهاز العصبي المركزي تحدث في أقل من ١٠٪ من الحالات، ويظهر التصوير المقطعي المحوسب أو المرنان أو التصوير الوعائي التبدلات الشاذة في الشرايين والتغيرات المرضية التي ترافقها في الرئتين أو الكبد أه الكلية.

● ورام واغتر الحبيبومي: هو التهاب أوعية صغيرة حبيبومي يصيب على نحو متكرر الرئتين والطريق الأنفي والجيوب المجاورة للأنف والكليتين، ويصاب الجهاز العصبي المركزي في ٨٪ من المرضى. تبدي إصابة الجهاز العصبي المركزي احتشاءات دماغية وتتخناً في السحايا وشلل الأعصاب القحفية، ويظهر التصوير المقطعي المحوسب للدماغ تبدلات عظمية في الحاجز الأنفي أو الجيوب أو القبة،

واحتشاءات دماغية. ويبدي الرئين المفتطيسي حساسية أكبر للتبدلات البرانشيمية أو السحائية، ولكن هذه التبدلات ليست نوعية. واختبار أضداد هيولى المعتدلات إيجابي غالباً.

• التهاب الشرايين العقد: هو التهاب شرايين جهازي تنخري يصيب عدة أعضاء في الجسم. تشخص إصابة الأوعية السحائية بارتشاح الطبقات الثلاث للأوعية الدموية ارتشاحاً التهابياً بالمعتدلات، ويلاحظ بالفحوص المخبرية ارتفاع سرعة التثفل، وإيجابية أضداد هيولي المعتدلات (ANCA)، ويبدو بالفحص النسيجي التهاب أوعية نموذجي،

ب- التهاب الأوعية الأولى للجهاز المصبى المركزي غير شائع، ويتألف من نوعين رئيسيين من الأمراض: التهاب الشريان الصدغي (يدعى أيضاً التهاب الشرايين ذا الخلايا العرطلة) والتهاب الأوعية اولي للجهاز العصبي المركزي (يدعى أيضاً التهاب الأوعية الحبيبومي للجهاز العصبي المركزي، أو التهاب الأوعية الحبيبومي للجهاز العصبي المركزي، أو التهاب الأوعية العزول للجهاز العصبي المركزي).

- يعرف التهاب الشريان الصدفي بأنه مرض جهازي يصيب الأشخاص الكبار في العمر، ويتظاهر على نحو رئيس بعداع مستمر وأعراض بنيوية (مرئية عيانياً). وفي فترات متقطعة تصاب الشرايين السحائية داخل الدماغ؛ مسببة التهاب سحايا مزمناً يرافقه دوار وصمم وشفع وعمى شقي نصفي وخزل شقي. تظهر بتصوير الأوعية بالصدى دوبلر الملون العالي التردد مناطق غير طبيعية في أحد الشريانين الصدغيين أو في كليهما تزيد نسبة الشك في التشخيص. والمعيار الذهبي للتشخيص هو الفحص النسيجي لد اسم والمدار، يرافقه غالباً خلايا عرطلة.

- التهاب الأوهية الأولى للجهاز العصبي المركزي: هو التهاب وعالي نادر غير معروف الألية، يعبيب على نحو رئيس السحايا الرقيقة والأوعية البرانشيمية. يحدث المرض بنمط نموذجي في الأعمار المتوسطة. هجمة المرض عادةً مخاتلة تمتد عدة أشهر، التظاهرات السريرية نموذجية لالثهاب السحايا المزمن، ويحدث في ١٠٪ من المرضى نزف ضمن الدماغ أو تحت العنكبوتي، وتحدث أحياناً أفات كتلية ضمن المعاغ. لا يوجد فحص مخبري نوعي متوافر، التصوير المعاعي المحوسب غير طبيعي في ١٠٪ من المرضى، والتصوير بالمرنان في ١٠٪، ويبدي التصوير الوعائي موجودات غير طبيعية في ١٠٪ من المرضى، والتصوير وتضيقات وتوسعات متبدلة مع أمهات الدم أو من دونها) ولعة غير منتظمة، وقد يبدو التصوير الوعائي طبيعياً إذا

كان الالتهاب في الأوعية الصغيرة فقط. يبقى الميار الذهبي للتشخيص هو الخزعة التي تبلغ حساسيتها ٧٥٪ أو أكثر إذا أظهر التصوير الوعائى أوعية غير طبيعية.

ج-قد يحدث التهاب أوعية الجهاز العصبي المركزي بأنواع مختلفة من الأخماج التي تسبب التهاب أوعية الجهاز العصبي المركزي: فيروس الحماق التهاب أوعية الجهاز العصبي المركزي: فيروس الحماق النطاقي، والقيروس المضخم للخلايا، والمتفطرة السلية، ودكر أيضاً حدوث التهاب الأوعية باستخدام الأدوية المنشطة مثل الأمغيتامين والموامل المقلدة للودي والكوكائين والمهروين،

المبادئ العامة لتعبير التهاب السحايا المزمن:

يُنكر هنا علاج بعض حالات التهاب السحايا المزمن المعرفة السبب، أما إذا ثم يحدد العامل المسبب فالمشكلة هي ماذا يعالج؟ وبمَ يُعالج؟ وتكون هذه المشكلة مهمة حين يستفرق عزل العامل المسبب مدة طويلة (أسابيع أحياناً)، ما ثم يكن تفاعل البوليميراز السلسلي إيجابياً.

إذا كان الشك كبيراً في الإصابة بالتهاب السحايا السلي يجب البدء بعلاجه مباشرة تفادياً للمشاكل العصبية الخطيرة التي يتوقع حدوثها إن لم يعالج، والبدء بالمعالجة عدة أيام لا يفقد قدرة تفاعل البوليميراز السلسلي على عزل المتفطرة السلية كما ذكر سابقاً.

ويجب الشك في الأسباب الأخرى التي يحتمل إحداثها التهاب السحايا المرّمن، ومن الصعب تصرير إضافة الستيرونيدات إلى العلاج التجريبي؛ لأن المصاب بالالتهاب السلي قد يفيد من إضافتها ولكن حالة المريض تسوء إذا كان التهاب السحايا من سبب أخر.

وبالرغم من الجهود الجبارة المبلولة هناك نحو ١٥ /- ٣٠ من المرضى لا يكتشف لديهم سبب التهاب السحايا المزمن، والوسائل المتوافرة في علاج هؤلاء المرضى محدودة كما ذكر في الأدب الطبي، وفي دراسة في مستشفى Mayo Clinic توبع في الأدب الطبي، وفي دراسة في مستشفى Mayo Clinic توبع المحين بالتهاب السحايا المجهول السبب مدة خمسين شهراً وسطياً، نجا ١٠٪ منهم من الموت، وكان الشفاء تلقائياً في عدة حالات صنفت على أنها التهاب سحايا لمفاوي سليم. ولم تكن النتائج سليمة في كل المرضى غير المشخصين، فقد تبين إصابة ثمانية مرضى بالتهاب سحايا تنشئي اعتماداً على المحص الخلوي للسائل الدماغ؛ ومريضين آخرين تبين لاحقاً إصابتهما بالتهاب خمجي فطري في الجهاز العصبي المركزي، أعملي ٢١ مريضاً خمجي فطري في الجهاز العصبي المركزي، أعملي ٢١ مريضاً معالجة تجريبية بالستيروئيدات، تحسن نصفهم تحسناً معالجة تجريبية بالستيروئيدات، تحسن نصفهم تحسناً

تظهر فائدة بالحصيلة النهائية عندما قورنت النتائج بنتائج المرضى الذين لم يعطوها.

من الصعب إيجاد نظام محدد لتشخيص التهاب السحايا المزمن وعلاجه. إذا ظهرت في المريض علامات وأعراض متعددة على نحو سريع بسبب التهاب السحايا الشديد: يجب البدء بالمعالجة التخبرية مباشرة وإذا كان هناك شك في التهاب السحايا السلي يجب البدء بالمعالجة بالأدوية المضادة للسل، وإذا كان هناك خطر الإصابة بالتهاب السحايا المعلري يجب إضافة الفلوكونازول، ومن الضروري الاستمرار في البحث عن العامل السبب.

رابعاً- الأخماج المصبية في السافرين حول العالم neurologic infections in the returning international

قد يواجه الأطباء بعض المسافرين المائدين من خارج بلادهم ولديهم إصابة بمرض خمجي خارجي: معروفاً كان أم مجهولاً. يؤثر العديد من هذه الأمراض الخمجية في الجهاز العصبي مباشرة أو على نحو غير مباشر، لذلك يجب على الاختصاصي بالأمراض العصبية المعاصر أن يدرك التظاهرات السريرية والمضاعفات المكنة وتدبير الأخماج المتعلقة بالسفر.

ويسلط هذا البحث الضوء على خمسة أمراض مهمة تؤثر في الجهاز العصبي المركزي وهي:

- إلتهاب الدماخ الياباني Japanese encephalitis.
 - المالاريا malaria.
 - الكلب rabies.
 - حمى الضنك dengue.
- داء الكيسات المُنتِبة العصبية neurocysticeroosis.

يسافر أكثر من ٥٠ مليون مواطن من أوربا وأمريكا الشمالية إلى الإقاليم المدارية لأغراض مهنية واجتماعية وإنسائية، ويتعرض هؤلاء المسافرون لتماس البيئة البرية؛ فهم لذلك عرضة لتلقي عدوى من مرض مداري مستوطن، اضافة إلى وجود أويئة جديدة حديثة الاكتشاف مقاومة للأدوية والعلاجات، اكتشف أكثر من ٣٠ داء ويائياً منها في العقود الماضية مثل فيروس الإيبولا virus Ebola؛ فيروس النبيا Hanta virus.

وقد أسهمت تغيرات النظام البيثي في نشر بعض الأويئة المدارية في عدة قارات،أبرزها: فيروس غرب النيل West Nile virus، حمى الضنك، التهاب الدماغ الياباني.

وأشار استقراء لمنظمة السياحة العالمية أن ٢١٤ مليون

مواطن من البلدان المتطورة سافروا إلى كل من أمريكا الجنوبية وإفريقيا وآسيا في عام ٢٠٠٣، فأصيب ١٥٪ منهم بوباء بسبب السفر، فاستشار ٨٪ منهم الأطباء وتعطل ٣٪ منهم عن العمل بمعدل ١٥ يوماً. وأشارت دراسات استرالية أن ١٪ من المسافرين جاؤوا بالتهاب سحايا فيروسي أو التهاب دماغ فيروسي، ويعتقد أن عدد المسافرين الذين أصيبوا بعدوى هم أكثر من الأرقام التي تذكرها الإحصائيات نظراً لعدم الإبلاغ عن جميم الحالات.

وتزايد سفر الأفراد المثبطين مشاهياً (زرع الأعضاء والإصابة بالأورام) يزيد من احتمال حدوث العدوى.

يمكن منع الأخماج السببة بالسفر أو تقليصها بالوقاية المناسبة قبل السفر آو في أشنائه، وعموماً يفضل أن يبدأ المسافرون بالاستشارات الطبية قبل الشروع بالرحلة بـ ٤-٦ أسابيع، ويجب أن توضع في الحسبان الحالة الصحية للمسافر، ووجهة السفر، ومدة الإقامة، وغاية السفر، وانطلاقاً من ذلك يجب إيلاء عناية خاصة للمسافرين ذوي الخطورة العالية مثل؛ الأطفال والنساء الحوامل والكهول، والأشخاص المثبطين مناعياً، والنين يعانون مشاكل صحية. والأشخاص المنين أقاموا في بلاد أجنبية اكثر من ٦ أشهر ينبغي إجراء تقييم حالتهم حين عودتهم.

۱- حمى الشنك dengue:

تشاهد حمى الضنك بكثرة في نصف الكرة الجنوبي، وهي تصيب ١٠٥ مليون إنسان في العالم كل عام، ويقع ٢,٥ بليون شخص تحت خطر الإصابة. تنتقل حمى الضنك بمضة بعوضة الزاعجة المسرية، وقد وصفت أربعة أنواع من فيروسات dengue (١ -> ٤) رافتتها كلها أمراض عصبية.

التظاهرات السريرية: تبدأ الأعراض بعد (٤-٧) أيام من عضة البعوض في معظم حالات حمى الضئك بارتفاع حرارة مفاجئ: مع أعراض شبيهة بأعراض الإنفلونزا: صداع، وألم خلف المقلة، وتعب عام، وفي الحالات الأكثر شدة تحدث حمى الضئك النزفية، التي تبدو باضطرابات نزفية. ونقص الصفيحات، وازدياد نفوذية الأوعية مؤدية إلى مضاعفات خطيرة تدعى متلازمة صدمة الضنك.

والأعراض العصبية شائعة في حمى الضنك؛ لكنها غالباً ما تعزى إلى اعتلال الدماغ أكثر من أن تعزى إلى إصابة الجهاز العصبي المركزي المباشرة.

كُشف ڤيروس الصنك في السائل الدماغي الشوكي باستخدام التنميط المناعي النسيجي الكيميائي؛ وتضاعل البوليميراز السلسلى: وتحليل الغلوبيولين الناعي، وتتماشى

كلها مع خمج مباشر للجهاز العصبي المركزي، وقد ذكرت ثلاث متلازمات عصبية واضحة في أثناء الخمج بالضنك:

أ- الأعراض العصبية الحادة غير النوعية: تحدث في معظم الناس خلال فترة الخمج الحاد بالضنك، وهي صداع وألم خلف العين وتغيرات المزاج.

ب، التهاب الدماغ الحاد أو الأعراض العصبية الموضعية: يحدث اضطراب الوظيفة العصبية في نحو ٥٪ من الصابين بحمى الضنك، وقد يتظاهر بشكل تشنجي، أو بمتلازمة غيلان باريه: أو شلل بل، أو اعتلال عصب وحيد، أو اعتلال أعصاب متعدد، أو اختلاجات.

ج- المضاعفات العصبية التالية للخمج. تميل المضاعفات العصبية إلى الحدوث في البالفين، وقد تتضمن الشلل الوجهي أو الحنكي أو الزندي أو الصدري الطولى أو الظنبوبي، أو التهاب النخاع المترض.

التشخيص: يثبت التشخيص بإظهار الـ lgM المملى النوعي لقيروس الضنك، أو بارتفاع عيار الغلوبيولين المناعي IgG) G) أربعة أضماف (في السائل الدماغي الشوكي أو الدم)، أو بإظهار القيروس في السائل الدماغي الشوكي بوساطة تفاعل البوليميراز السلسلي PCR.

قد تتفاعل الأضداد بشكل متصالب مع أنواع أخرى من الفيروسات المصفرة flaviviruses (مثل التهاب الدماغ الياباني

ويبدو بتحليل السائل الدماغي الشوكي ارتفاع البروثين وارتفاع الخلايا ارتفاعاً معتدلاً مع سيطرة اللمفاويات، وقد تبدو بالتصوير المقطعى المحوسب أو الرئين المفنطيسي وذمة دماغ أو التهاب دماغ على الزمن الثاني T2 وزمن Flair "زمن

العلاج: العلاج محافظ، وتتطلب الحالات الشديدة عناية مشددة. تختلف الوفيات باختلاف البلدان من أقل من 1% إلى أكثر من ٢٠٪. لا يوجد لقاح لحمى الضنك النزفية حتى الأن، وقد صنع لقاح حيّ مضعف ملائم للفيروس في تايلند، وهناك جيل ثان من لقاح الفيروسات المؤشب يثم صنعه حالياً.

تهدف خطط منظمة الصحة إلى السيطرة على ناقل حمى الضنك بإنقاص عدده أو التخلص من مكان ولادته، وتمكنت من إنقاص نسبة نواقل بعض الجائحات في بعض البلدان.

٧- التهاب الدماغ الياباني:

يعده الكثيرون في الغرب خمجاً نادراً ينتقل إلى أماكن

أخرى غير مكان حدوثه، وهو في الواقع أكثر فيروس أهمية في تسبيب التهاب الدماغ الفيروسي في العالم. كان منشأ القيروس في اليابان لكنه انتشر في الخمسين سنة الماضية إلى جنوب شرقى أسيا كالهند والصين وجزر الباسفيك. تحدث الجائحات في المناطق السليمة في نهاية الصيف، لكنها تحدث كل أيام السنة في بعض الناطق المدارية في

يُبِلِّعَ سنوياً عن ٣٠٠٠٠ إلى ٥٠٠٠٠ حالة من التهاب الدماغ و ١٥٠٠٠ حالة وفاة، أغلبها في الأطفال، ولكن تحدث في المواطنين في الولايات المتحدة الأمريكية أو الجنود في الخدمة العسكرية المسافرين للعيش في آسيا أقل من حالة في السنة. يُسبب التهاب الدماغ الياباني شيروس التهاب الدماغ القيروسي الياباني، والقيروسات المسطَّرة "flavivirus" - المتعلقة بغيروس حمى الضنك وغيروس النيل الغربي -التي تكمل دورة حياتها في البعوض والطيور المالية. تنتقل القيروسات إلى البشر عن طريق البعوضات الباعضة Culex tritaeniorhynchus التي تولد في حقول الرز. يعد الخنزيس المضيف الرئيس في تضخيم عدد شيروس التهاب الدماغ

التظاهرات السريرية: تراوح فترة حضانة شيروس التهاب الدماغ الياباني بين (٥ و١٤) يوماً. معظم حالات الخمج لا غرضية، وتتطور حالة واحدة من كل (٣٠ -٣٠٠) شخص مخموج إلى أفة عرضية، تتظاهر الحالات الخفيفة بأعراض تشبه الإنفلونزا تشفى خلال (٥-٧) أيام، وتبدو الحالات الأكثر خطورة بشكل التهاب دماغ وسحايا، أو تظاهرات أخرى في الجهاز العصبى المركزي.

يراجع المرضى بأعراض حمى وصداع، وقياء تتطور بسرعة. تتضمن مضاعفات الجهاز العصبي المركزي في أثناء الطور الحاد للمرض؛ تخليطاً وصرعاً، صلابة محورية، اضطراب الحركات، شلل الأعصاب القحفية، رنحاً، شلل الرجلين والجزء السفلي من الجسم، اضطرابات حسية قطمية، ومن الاضطرابات الحركية التي قد تستمر بعد انتهاء الطور الحاد للمرض الباركنسونية والحركات التشنجية. وصف حديثاً نوع جديد من القيروس يتميز بتأثيره المسيطر المتبدل في النخاع الشوكي؛ مسبباً شئلاً حاداً رخواً مشابهاً للشلل الرخو الحاد الذي قد يحبث في الخمج بفيروس النيل

التشخيص؛ يثبت تشخيص التهاب الدماغ الياباني بإظهار الأضداد القيروسية النوعية من نمط IgM في السائل

الدماغي الشوكي أو المصل بطريقة الأليزا، ومن الشائع ازدياد خلايا السائل الدماغي الشوكي مع سيطرة اللمفاويات في المصابين بالتهاب الدماغ الياباني، وتتضمن التبدلات العصبية الشعاعية ارتفاع الإشارة على الزمن الثاني في النويات القاعدية والمنطقة الرمادية substantia nigra والقشرة الدماغية أو المخيخ.

العلاج: تعالج معطم الأخماج معالجة محافظة. معدل الوفيات في معظم الفاشيات أقل من ١٠٪، لكنها تتجاوز الـ ٣٠٪ في الأطفال. تحدث الأذيات العصبيبة في ٣٠٪ من المرضى، في إحدى الدراسات التي أجريت لعرفة الشفاء من مضاعفات التهاب الدماغ الشيروسي الياباني كانت الإعاقات العصبية شائعة، وتتضمن الشلل الرباعي في ٦٠٪ من الحالات، والشلل النصفي في ١٧٪، والضياع العضلي في ٢٥٪، والاختلاجات في ٥٠٪. يرافق الإندار السيئ ظهور الشيروس في السائل الدماغي الشوكي، ووجود عيار قليل لأضداد القيروس النوعية في السائل الدماغي الشوكي أو المصل ونقص مستوى الوعي. يستخدم اللقاح المعطل بالفورمالين المحضر في الفتران على نحو واسع في اليابان والصين والهند وكوريا وتايوان وتايلند، وهذا اللقاح متواهر أيضاً هي الولايات المتحدة الأمريكية ويعطى للمسافرين إلى المناطق الموبوءة. تؤكد التوصيات ضرورة إتمام ثلاث جرعات من اللقاح قبل ١٠ أيام على الأقل من السفر بسبب الخطر الكامن لفرط الحساسية المتأخر (ودمة وعائية) الذي يرافق اللقاح.

٣- الملاريا البشرية:

هي مرض خمجي حماًوي شائع في المسافرين إلى إفريقيا وأمريكا الجنوبية والوسطى وجنوب شرقي آسيا، ومن الامليون من الناس الذين يسافرون من مناطق غير موبوءة باللاريا إلى مناطق موبوءة يصاب كل سنة ١٠٠٠ إلى ١٠٠٠٠ وأكثر من ١٠٠٠ حالة من الملاريا تحدث كل سنة في السياح من الولايات المتحدة الأمريكية. تسبب الملاريا المتصورة المنجلية، أو المتصورة البيضوية، أو المتصورة الملاريا المتحدية المسبب الملاريا المتحدية السبب الأكثر شيوعاً لحالات الملاريا المناغبة.

التظاهرات السريرية: تشخص الملاريا الدماغية بوجود الطفيلي في الدم، ويتطلب التشخيص نفي الأسباب الأخرى مثل هبوط سكر الدم، أو التخدير التالي للنشبة postictal، أو أخماج أخرى في الجهاز العصبي المركزي، وحدوث الملاريا الدماغية أكثر شيوعاً في الحوامل والأطفال، وفي الناس

غير المنعين، والأشخاص الذين يأخدون كمية غير كافية من الدواء الوقائي. الأعراض البدئية غير نوعية وتتضمن: حمى متقطعة وعرواءات وصداعاً وغثياناً وقياءً وألماً بطنياً وتعبأ عاماً، يتبعها جمود وغيبوبة واضطراب وظيفة الأعصاب القحفية مثل الرأرأة الشاقولية أو الأفقية؛ أو تحرك المقلة إلى الأعلى والأسفل، ويحدث أحياناً شلل العصب السادس. يحدث الصداع في ٢٠–٥٠٪ من المبابين بالملاريا العصبية، يكون موضعاً على نحو نموذجي وناكساً، وقد تتطور الغيبوية إلى شكل هائج أو إلى شكل تحت حاد بعد حدوث الاختلاج المعمم وتستمر مدة (١-٣) أيام. ونسبة الوفيات في الملاريا الدماغية ٢٠-٥٠٪ من المرضى، نسبة حدوث الصرع لدى الناجين من الملاريا الدماغية غير معروفة، والمرضى الذين يشفون من الملاريا الشديدة من دون إصابة الجهاز العصبى المركزي قد تحدث لديهم حالة تخليط ذهنى حادة تزول تلقائياً حين لا يمكن كشف الطفيلي في الدم، هنه المتلازمة تدعى المتلازمة العصبية التالية للملاريا، وهي أكثر شيوعاً في الأشخاص المالجين بالمفلوكين mefloquine.

التشخيص؛ يظهر الطفيلي في الدم بفحص اللطاخات الشخينة والرقيقة الملونة بصبغة غيمزا ويساعد على تحديد أنواع الملاريا، الاختبارات المسلية متوافرة لكن إيجابيتها الكاذبة مرتفعة، وقد تظهر الوذمة الدماغية بالتصوير المقطعي المحوسب في المراحل المتقدمة للملاريا الدماغية، والانفتاق عبر الخيمة من الموجودات الشائعة في التصوير المقطعي أو المرنان.

العالاج: يجب أن يوجه العالاج إلى أنماط المتصورات المنتشرة في المنطقة التي تم اكتساب الخمج فيها، ويحسب شدة المالايا ونوع المتصورات الموجودة في لطاخة الدم. يجب البدء بالعالاج مباشرة بعد إثبات التشخيص أو حين يكون الشك في المالاريا كبيراً. تقاوم المتصورة المنجلية الكلوروكين في جنوب شرقي آسيا، ومناطق الأمازون في أمريكا الجنوبية، في جنوب شرقي آسيا، ومناطق الأمازون في أمريكا الجنوبية، ويعض مناطق من الصحراء الإفريقية الكبرى، لذلك تستخدم في هند المناطق الأدوية التالية: الكينين مع الموكسي سيكلين أو المفلوكين أو أدوية جديدة مضادة للمالاريا، مثل مشتقات الأرتيميسينين الكينين معاديما المسافرين النين يشك في الإصابة بالملاريا الدماغية لديهم بسبب المقاومة للكلوروكين أو المتصورة غير معروفة المقاومة، ويجب أن يتضمن العلاج البدئي الكينين الوريدي.

يجب عدم إعطاء الستيروئيدات للمصابين بالملاريا الدماغية: لأن إعطاءها سيئ الإندار، ويجب إعطاء مضادات

الاختلاج للذين لديهم اختلاجات فحسب؛ لأن إعطاء مضادات الاختلاج منوالياً للوقاية يرافقه كذلك سوء الإندار. 4- الكلب rabies:

يُحدث الكلب التهاب دماغ ونخاع طيروسياً مميتاً بسبب فيروس الكلب، وهو فرد من عائلة Lyssavirus genera of Rhabdoviridae family . يوجد الكلب في أجزاء من إفريقيا وآسيا وأمريكا الشمالية والوسطى والجنوبية. أكثر الطرق شيوعاً لانتقال الخمج عضة الحيوان المكلوب، وأكشر الحيوانات التي تحمل الكلب في الولايات المتحدة هي الحيوانات البرية: الظربان الأمريكي والخفافيش والنئاب، وكذلك قد تسببه الحيوانات الأهلية (مثل الكلاب والقطط) ولكنها تؤلف أقل من ١٠٪ من الحالات. يحدث الكلب في البشر عن طريق عضة الكلب المكلوب في بعض المناطق من العالم التي لم يسيطر فيها على الكلاب المكلوبة عن طريق التمنيع أو عدم التخلص من الحيوانات المكلوبة، ينتقل الفيروس في اللعاب عن طريق عضة الحيوان المكلوب وحدثت عدة حالات من الكلب في مرضى زرعت لهم أعضاء؛ بعد فترة حضائة من عدة أسابيع إلى عدة أشهر. يمر القيروس عبر الجهاز العصبي المحيطي ويتضاعف في الجهاز العصبى المركزي.

التظاهرات السريرية؛ تتضمن التظاهرات السريرية المدرسية التهاب دماغ من النموذج الشرس furious مع تبدل الوعي والرهاب والتشنجات، واضطراب وظائف الجملة المصبية المستقلة، أو من النموذج الشللي (البله). تبدأ الأعراض بضعف أو بأعراض حسية في النراع المضوض ثم تتطور إلى شلل معمم، وقد وصفت أعراض مشابهة لأعراض متلازمة غيلان باريه. يظهر في معظم المرضى المصابين بالتهاب دماغ كلبي تشنج بلعومي حين يتناولون الماء (رهاب المهاء). تكون الماء) أو يتعرضون لهواء متحرك (رهاب الهواء). تكون الأعراض في البداية غير نموذجية في المرضى الذين حدث لديهم الكلب بعد زراعة الأعضاء، ثم يحدث لديهم شلل معمم رخو؛ وفشل تنفسي؛ ثم غيبوبة تنتهي بالوفاة بمدة أسبوعين.

التشخيص: تتوافر عدة فحوص لتشخيص الكلب قبل حدوث الوفاة في الإنسان: التشريح المرضي، إظهار الحمض النووي الفيروس أو المستضد، عزل الفيروس والتشخيص المصلي. يمكن إجراء الفحوص في اللعاب أو المسحة البعلومية، أو المصل أو السائل الدماغي الشوكي، أو خزعة الدماغ أو خزعة جلدية تحتوي على جريبات شعرية في

منطقة الياقة في الرقبة. يمكن إظهار فيروس الكلب في اللعاب أو في السائل الدماغي الشوكي بالزرع، أو النسخ العكسي لتفاعل البوليميراز السلسلي RT - PCR، وإظهار مستضدات فيروس الكلب في الخلايا العصبية في الدماع أو خزعة الجلد باستخدام تقنية التألق المناعي للأضداد ولهذه التقنية حساسية ونوعية عالية. يمكن فحص أضداد فيروس الكلب في المصل والسائل الشوكي في الأشخاص الذين لم يتلقوا لقاح الكلب سابقاً، ويظهر تحليل السائل الدماغي الشوكي ارتفاعاً خفيفاً في عدد الخلايا على حساب اللمفاويات وارتفاع مستويات البروتين مع الحفاظ على الفاوكوز ضمن المجال الطبيعي. يوضع التشخيص بعد الفلوكوز ضمن المجال الطبيعي. يوضع التشخيص بعد الوفاة بخزعة نسيج الدماغ والسحايا التي تظهر ارتشاحات المفاوية وحيدة النوى أو عديدات النوى وأجسام نيغري Negri

العلاج: بعد حدوث عضة أو خرمشة الحيوان المشكوك أنه مكلوب يجب إعلام مسؤول الصحة العامة في النطقة لتعزيز التشخيص وتطبيق الإجراءات الوقائية. بعد التعرض يجب فحص الحيوان المكلوب إذا أمكن الإمساك به. يجب تلقيح المسافرين إلى مناطق موبوءة؛ وعلى نحو خاص مستكشفو الكهوف. يجب أن يوضع الكُلُب في التشخيص التضريقي لكل مريض لديه اعتلال دماغ غير مشخص؛ عائد من بلاد يكون انتشار الكلب فيها وبائياً. يختلف علاج الريض المرض للكلب بحسب حالته السابقة، فإذا كان المريض ملقحاً سابقاً يجب أن يعطى لقاح الكلب عضلياً في منطقة المضلة الدالية في اليوم الأول واليوم الثالث، وإذا لم يكن المريض ملقحاً سابقاً يجب إعطاء اللقاح إضافة إلى الفلوبيولين المناعي (٧٠ وحدة/كغ ترتشح إلى داخل الجرح أو حول الجرح وضمن المضل). بعد ظهور أعراض الكلب يكون الخمج مميتاً على الأغلب على نحو متشابه في كل الحالات، وذكرت بعض الحالات التي نجا فيها المسابون.

ه- دام الكيسات المنتبة المصيية cerebral cysticercosis:

قد يكون داء الكيسات المنتبة المصبية اكثر أسباب الاختلاج شيوعاً في البلدان النامية، الإنسان هو الثوي الوحيد للكيسة المنتبة cysticercus الناجم عن الشريطية الموحدة (المسلحة) Taenia solium، والشريطية المحرشفة القرمة dwarf tapeworm.

يحدث داء الكيسات المذنبة بسبب تناول بيوض الشريطيات من فضلات البشر، وهو داء منتشر في العالم، يراوح الانتشار المسلى في البلدان المختلفة بين ٥٪ إلى ١٨٪.

التظاهرات السريرية؛ تظهر أعراض داء الكيسات المنتبة المصبية وعلاماته بعد عدة سنوات من الخمج الأولي، ويرافق ذلك استجابة مناعية للمضيف تحدث بتحرير مستضدات الكيسة المنتبة من الطفيلي الميت، تسبب الاستجابة الالتهابية المتواسطة بالمناعة لدى المضيف موت الطفيلي. قد تكون الأعراض العصبية بداء الكيسات المنتبة حادة أو مزمنة أو ناكسة، وقد تماثل أعراض داء الكيسات المنتبة المصبية أعراض الاحتشاء الدماغي أو الورم أو النزف ضمن الحمي الدماغ. وهناك نوع خطير لكنه غير شائع من الخمج بالكيسات المنتبة تجتمع الكيسات فيه على شكل عناقيد يرتبط بعضها ببعض، وتسبب استسقاء دماغياً على نحو متكرر.

هناك نوع آخر من داء الكيسات المنبة العصبية أكثر ما يحدث في النساء الشابات مسبباً الثهاب دماغ، وترافق هذا النوع غالباً وذمة دماغية شديدة.

التشخيص؛ يمكن وضع تشخيص داء الكيسات المُنتِبة العصبية إذا توافر ما يلي؛

أ- المُوجودات النسيجية لداء الكيسات المُنبة العصبية. ب-رؤية الرؤيسات scolex ضمن الأفات الكيسية بالتصوير القطعي المحوسب أو بالرئين المُغنطيسي.

ج- آفات موجودة بالتصوير الشعاعي تتماشى مع داء
 الكيسات العصبية المذنبة مع موجودات مصلية للكيسة
 المذنبة العصبية بالرحلان المناعي البقعي الإنزيمات المصل
 "الأليزا" أو الأليزا للسائل الدماغي الشوكي.

إجراء اختبار الأليزا في المصل قد يكون أكثر حساسية من الأليزا في السائل الدماغي الشوكي، وتحليل السائل الدماغي الأشخاص النين لديهم داء كيسات مدنبة عصبية.

العلاج: هناك جدال حول علاج داء الكيسات المذنبة العصبية: إذ يتفق الخبراء على أن أعراض هذا الداء هي استجابة التهابية تحدث خلال موت الكيسة. يظهر التصوير العصبى كيسات متكلسة فقط أو حلقة معززة للمادة الظليلة (خمج غير فعال)، ومن الحتمل أن تكون المعالجة غير ضرورية، ولكن الأشخاص النين يظهر لديهم تعزيز متجانس أو آفات ناقصة الكشافة يجب أن يعالجوا بالألبندازول albendazole أو البرازيكوانتيل praziquantel، وكلاهما قاتل لكيسات الديدان الطفيلية، وفي المسابين بكيسات متعددة يجب إضافة الستيروليدات قبل يوم إلى ثلاثة أيام من إضافة الأدوية المضادة للديدان، والاستمرار بالستيروئيدات في أثناء العلاج ينقص الوذمة المرافقة، وقد تبين أن هذه المعالجة حسَّت الصبرع على المدى الطويل، وأنقصت عدد الأفات الموجودة ضمن النسيج الدساغى وحجمها. إذا لم يكن هناك استطباب للمعالجة يجب معالجة الصرع بمضادات الاختلاج، والأشخاص الذين لديهم اتصال شديد بالممابين بداء الكيسات المذنبة المصبية يجب أن يجرى لهم اختبار مصلى للخمج بالكيسة المنتبة، فإذا كان الاختبار إيجابياً مع وجود أعراض عصبية مثل الصرع أو الصداع يجب إجراء التصوير الشعاعي، ويمكن التخلص من الخمج المعوي بالكيسة المنتبة taeniasis عن طريق جرعة واحدة من النكلوزاميد.

قد يكون العلاج الدوائي غير فعال وحده في الكيسات الوجودة ضمن البطيئات أو الحبل الشوكي، بل يجب فيهما استئمنال الكيسات الموجودة في البطيئات أو الحبل الشوكي جراحياً. وفي داء الكيسات المنتبة العصبية من النوع المنقودي يجب إجراء شفط بطيئي إذا حدث استسقاء دماغي.

يقتصر هذا البحث على دراسة موجزة الأمراض أوعية الدماغ فقط من دون الخوض في اضطرابات أوعية النخاع الشوكي، وسُندرس السكتات الإقفارية والنزفية وأمراض الجهاز الوريدي الدماغي على نحو مختصر.

تُعدَ السكتة الدماغية stroke السبب الثالث (من حيث الشيوع) للموت في البلدان المتقدمة وأكثر الأسباب شيوعاً لإحداث المجز العصبي.

وعلى نحو عام تزيد نسبة وقوع incidence هذه الحالات مع تقدم العمر، وهي أكثر تواتراً في الذكور، وتصيب (بحسب الإحصاليات الأمريكية) الأمريكان من أصل إفريقي أكثر من الأمريكان من أصل إفريقي أكثر من العقود الأخيرة في أمريكا الشمالية لتحسن الخدمات العقود الأخيرة في أمريكا الشمالية لتحسن الخدمات العلاجية المقدمة للمرضى؛ ولاسيما علاج ارتفاع الضغط الشرياني، ومع ذلك فإن السكتات الدماغية تحمل اقتصاد الدول عبداً كبيراً بسبب العقابيل المزمنة التي قد تتركها، ولحاجة المرضى إلى الاستشفاء واستخدام وسائل استقصاءات مكلفة عديدة كالمرنان والتصوير المقطعي المحوسب وغيرها، ويسبب تأثير هذه الحالات في القدرة الإنتاجية للشخص المصاب.

أولاً- اعتبارات تشخيصية وهلاجية:

١- نماذج السكتات الدماغية:

تقسم السكتات الدماغية إلى سكتات شريانية وسكتات وريدية. وتقسم السكتات الشريانية إلى نوعين:

نوع إقضاري ischemic ونوع نزفي haemorrhagic. وتكون السكتة الإقفارية صمية في غالب الأحيان وخثارية في أحيان أخرى، وتصنف النزوف الدماغية إلى:

أ- النزف في سمك الدماغ (داخل الدماغ) intracerebral . haemorrhage

ب النزف ثحث المنكبوتية subarachnoid haemorrhage. ج- النزف ثحث الجافية subdural haemorrhage.

ه- النزف فوق الجافية epidural haemorrhage.

وهناك نوع خاص من السكتات الإقفارية تسمى السكتات الجوبية lacunar infarction، وهي تصيب الشرايين الصغيرة؛ ولاسيما الثاقبة (ولها آليات إمراضية مختلفة عن السكتات الإقضارية التي تصيب الشرايين الكبيرة)، ولها نماذج متعددة.

نماذج السكتات الجوبية:

- (۱)- السكتة الحركية الصرفة pure motor stroke: تظهر بشكل خدل شقى حركي صرف يصيب الوجه مع الطرف العلوي والسفلي في الجهة نفسها وعلى نحو متساو تقريباً من دون اضطراب في الحس أو الرؤية أو الكلام، وتكون الإصابة غالباً في الحفظة الداخلية أو الجسر في الجهة الماكسة.
- (٢)- السكتة الحسية الصرفة pure sensory stroke وتتصف باضطراب حسي شقي (فقد حسي أو شواش الحس paresthesia)، وتكون الإصابة في المهاد من الجهة المقابلة.
- (٣)- الخزل الشقي الرئحي ataxic hemiparesis: يحدث في هذه الحالة خزل شقي حركي صرف ورنح في الشق المساب مع سيطرة طرف سفلي، وتنجم الحالة عن إصابة في الجسر أو المحفظة الداخلية أو المادة البيضاء تحت القشر من الجهة القابلة.
- (٤)- متاكزمة الرتة اليد الخرقاء dysarthria clumsy:
 الم متاكزمة الرتة مع خدل وجهي وعسر بلع إضافة
 إلى خزل يدوي بسيط وصعوبة في استخدام اليد في جهة
 إصابة الوجه نفسها، وتكون الإصابة في الجسر أو المحفظة
 الداخلية في الجهة المقابلة. تكون ألية الإصابة الوعائية في
 الاحتشاءات الجويبة بشكل استحالة دهنية
 زجاجية lipohyalnosis في الشرايين الصفيرة يرافقها ارتفاع
 ضغط شرياني مزمن أو داء سكري.

الانبأ- احة تشريحية:

يتغذى الدماغ من أربعة شرايين رئيسية هي السبائيان والفقاريان، وتؤلف فروع هذه الشرايين - كما هو معلوم -حلقة ويليس Willis cycle التي تغذي الدماغ على نحو مباشر. ويقسم الدوران الدماغي سريرياً (لأسباب تعليمية وعملية) إلى دوران أمامي ودوران خلفي: إذ يستطيع الطبيب بعد أخذ القصة السريرية وإجراء الضحص المعببي أن يصنف السكتة إلى أحد هذين النوعين من الدوران الشرياني،

۱– النوران الأمامي anterior circulation:

يغذي هذا الدوران القسم الأعظم من القشرة المحية والمادة البيضاء تحت القشرة والنوى القاعدية والمحفظة الداخلية. وهو يتألف من الشريان السباتي الباطس وفروعه مع الشريان الأمامي المشيميائي anterior choroidal: إضافة إلى الشريان

المخي الأمامي والشريان المخي المتوسط. ويعطي الشريان المخي المتوسط (MCA) الفروع العميقة الثاقبة العدسية المخططة deep perforating striato- lenticular branches.

وتسيطر في الصورة السريرية الإصابة هذا الدوران علامات أذية في القشر كإصابة الكلام اللاأدائية apraxia والعمه agnosia مع خزل وشواش حس paresthesia شقي: إضافة إلى اضطرابات في الساحة البصرية كما في أذيات الدوران الخلفي.

r السوران الخلفي posterior circulation:

يغذي هذا الدوران جذع الدماغ مع المخيخ والمهاد وأجزاء من الغص القفوي والصدغي، ويتألف من الشريان الفقاري والقاعدي مع فروعهما؛ إضافة إلى الشريان الخلفي السفلي المخيخي (PICA) والشريان المخيف (AICA) والشريان المخي الخلفي (PCA) والشريان المخيد المعلوي (SCA)، يعملي الشريان المخي الخلفي الخلفي الفرع المهادي الركبي.

تتظاهر السكتات في هذا الدوران بعلامات أذية جذع الدماغ كالدوار وعسر البلع، وازدواج الرؤية واضطراب الوعي والقياء وشلول الأعصاب القحفية والرنح واضطراب حسي حركي متصالب (يصبيب الوجه في جهة والشق المقابل للجسم في الجهة المقابلة)، وقد يحدث خزل وشواش حسي شقي واضطراب في الساحة البصرية كالذي يحدث في الدوران الأمامي.

ثالثاً- الإمراض:

يمكن تلخيص الحالات التي يرافقها حدوث اقفار دماغي بالجدول التالي:

۱- اضطرابات وهائية vascular disorders:

أ- التصلب العصيدي، وهو أهمها.

ج- أسباب التهابية (التهاب الشرابين ذو الخلايا المرطلة واسباب التهاب والتهاب الحمامي الجهازي (SLE) والتهاب الشرابين العقيد polyarteritis nodosa، والتهاب الشرابين بالإفرنجي والأيدز (AIDS).

- د- انسلاخ السباتي أو الفقاري.
 - ه- الاحتشاءات الجوبية.
 - و- الشقيقة.
 - ز- إدمان المخدرات.
- ح- حالات نادرة من داء مويا مويا Moya Moya.

ط- خثار الجيوب الوريدية.

٧- أسباب قلبية:

أ- خثرات داخل جوف القلب.

ب- أمراض القلب الرثوية.

ج- اضطرابات النظم؛ ولاسيما الرجفان الأديني،

د- نقص التروية القلبية.

هـ التهاب الشفاف.

و- الورم الأذيني الخاطي.

زً- دسامات القلب المساعية.

ح- صمة عجائبية بسبب ثقب في الجدار بين الأدينتين أو بقاء الفوهة البيضية مفتوحة patent foramen ovale.

ط- انسدال الدسام التاجي.

:disorders haematological اسباب دمویة

أ- كثرة الكريات الحمر في الدم polycythemia.

ب كثرة الصغيحات thrombocythemia.

ج- فقر الدم المنجلي.

ه- كثرة الكريات البيض leucocytosis.

ه- حالات فرط لزوجة الدم.

وسيُفَصِّلُ في أهم الحالات المذكورة ولاسيما حالات التصلب العصيدي؛ لأنها تؤلف العامل السبب الأساسي للسكتات التي تصيب الشرايين الكبيرة.

يميل التصلب العصيدي للتوضع عند أماكن تضرع الشرايين الكبيرة كتفرع الشريان السباتي الأصلي؛ ويجدر الذكر أن تغيرات التصلب العصيدي تبدأ في الجسم بعمر مبكر، وهناك استعداد وراثي مؤهب مع عوامل بيئية مساعدة كالتدخين. وتبدأ العملية بأذية في بطانة الأوعية ينجم عنها تحرر مواد تجذب الخلايا البائمة ووحيدات النوى إلى مكان الأذية، حيث تتراكم في مكان الأذية الوعائية، ثم تتسلل إلى تحت البطائة الوعائية، وتُحمَّل بالمواد الدسمة؛ وتسمى عندئذ الخلايا الرغوية foam cells التي يتجمع بعضها مع بعض تحت بطانة الوعاء لتشكل الأتلام الشحمية fatty streaks؛ مما يدفع بالبطانة باتجاه لمة الشريان مسهمة في تضيق اللممة. وتستمر عمليات الجذب الكيميائي باستخدام عوامل النمو التي تسهم في عمليات تكاثر الخلايا العضلية في جدار الوعاء؛ مما يسبب زيادة في تحن هذا الجدار، وهكدا تتراكم الصفيحات الدموية وخيوط الليفين (الفيبرين) فوق مكان الأذية الوعائية مشكلة خثرة بيضاء، ثم تنضم إليها الكريات الحمر مشكلة خشرة حمراء، قد تسد الوعاء، أو تنفصل عنه لتشكل صمة تذهب إلى وعاء أضيق محدثة

انسداداً فيه.

ويسرع وجود ارتفاع الضغط الشرياني أو الداء السكري أو ارتفاع الكولستيرول (وخاصة LDL) والتدخين عملية التصلب العصيدي، ومن هنا تبرز أهمية تصحيح عوامل الخطر هذه على نحو مبكر لتجنب العواقب المستقبلية الوخيهة.

رابعاً- الفيزيولوجيا الإمراضية:

تقدر حاجة الدماغ البشري اليومية في الشخص البالغ من الفلوكوز بنحو ١٥٠غ ومن الأكسجين بنحو ١٠٠ ل، وتقدر كمية الدم المتدفق عبر كل شريان سباتي باطن بنحو ٢٥٠ ملم/د وعبر الدوران الفقاري القاعدي بنحو ١٠٠-٢٠٠ ملم/د، ولكي يعمل الدماغ على نحو سوي: فهو بحاجة إلى توفير هذه المتطلبات على نحو متواصل، ويؤدي حدوث خلل في توفير الأكسجين أو الفلوكوز – بسبب إعاقة في الدوران الدماغي – إلى حدوث مظاهر متفاوتة من السكتة الإقفارية أو الإقافر العابر بحسب شدة الإعاقة ومدتها.

والإقضار الدموي ischaemia - سواء كان على مستوى شريان ممين أم إقفاراً معمماً في الدماغ (كما في حالة توقف القلب أو هبوط الضغط الشرياني الشديد) - يعطل مضخة توليد الطاقة في الخلية العصبية (ATP pump) التي تعمل على استقرار كمونات الغشاء الخلوي، وينجم عن ذلك دخول شوارد الكلسيوم والصنوديوم إلى داخل العصبون، ويلحق بذلك دخول الماء إلى داخل الخلية محدثاً انتفاخ العصبونات ووذمة خلوية. برافق ذلك تحرر الفلوتاميت؛ مما يؤدي إلى تنشيط مستقبلات الحموض الأمينية المثيرة excitatory amino acids وحدوث سلسلة من التفاعلات السمية المثيرة excitotoxicity التي تسهم في تدمير الخلية. ينجم عن دخول شوارد الكلسيوم إلى داخل الخلايا أيضاً تنشيط الإنزيمات المتمدة على الكلسيوم مثل (lipase. proteases ...إلخ) تؤدي إلى تفاعلات تسهم في تراكم الجذور الحرة free radicals المؤذية للخلايا. وتتزامن هذه الأحداث تدريجياً مع خلل في المتقدرات mitochondrial mjury؛ ويالنثيجة تشأذي الخلايا تأذياً متفاوت الشدة قد ينتهي بموت الخلية العصبية. وتموت الخلية العصبية بطريقتين إماء

ا- موت تنخري necrosis: وفيه يتخرب جدار الخلية على
 نحو مبكر نسبياً، برافق ذلك تغيرات في المتقدرات وانكماش
 النواة pyknosis ثم انحلال الخلية.

٢- وإما موت خلوي مبرمج (استماقة) apoptosis: وهنا
 تتشكل بروتينات جديدة يرافقها تجمع الكروماتين النووي

على محيط النواة، ويبقى الغشاء الخلوي والمتقدرات نسبياً سليمين حتى مرحلة متقدمة من الإقفار، كما تتشكل برورات في غشاء الخلية إلى الخارج تسمى apoptotic bodies، وقد تترافق عمليتا الموت الخلوي المبرمج والنخر الخلوي في مناطق مختلفة من الأماكن المعرضة للإقفار.

قد تؤدي عودة التروية الدموية في المنطقة المصابة قبل الوصول إلى مرحلة متقدمة من التطورات الخلوية إلى استعادة الخلايا نشاطها الطبيعي أو قرب الطبيعي، أما استمرار الإقفار فيؤدي إلى احتشاء يرافقه موت خلوي ينجم عنه عجز دائم.

تكون درجة الإقفار أشد في وسط المنطقة المسابة، وتقل درجات الأذية الخلوية تدريجياً باتجاه المحيط حتى الوصول إلى الحدود الفاصلة بين المنطقة المسابة والمنطقة السليمة المجاورة التي تسمى المنطقة الحدودية ممكن أكثر من المناطقة الخلايا في هذه المنطقة الحدودية ممكن أكثر من المناطق التي في مركز الاحتشاء، ولذلك فإن الأبحاث العلاجية تركز على هذا الموضوع.

تصنف السكتات الشريانية في الدماغ بحسب الياتها إلى: ١- سكتة صمية stroke embolic:

وينسد فيها الشريان بسبب صمة قادمة من القلب أو القوس الأبهرية أو من الشرايين الدماغية الكبيرة؛ ولاسيما من تفرع السباتي (الأصلي).

وتتميز السكتات الصمية بأنها تصل إلى ذروتها بسرعة نسبياً منذ البداية، وعندما تنفصل السدادة الصمية عن مكان التصاقها الجديد قبل حدوث الاحتشاء (التموت الخلوي) تسمى الحالة نوبة إقفار عابر transient ischemic. (TIA) وإذا تكررت السكتة الصمية فيغلب أن تصيب شرايين مختلفة أخرى؛ محدثة أعراضاً مختلفة بحسب مكان توضعها.

thrombotic stroke هـ شكته خشارية -۲

ينسد فيها جدار الشريان أو الجيب الوريدي بخثرة تتشكل في مكان الإصابة نفسه (وليست مستوردة من مكان أخر كالنوع السابق)، وتكون التطورات السريرية هنا بطيئة نسبياً مقارنة بالنوع الصمي.

إذا تكررت السكتة الخثرية فإنها تحدث أعراضاً مماثلة؛ الأنها تصيب غالباً الشريان نفسه نظراً للخلل الموجود في جداره.

haemorrhagic strokes السكتات النزفية -٣

يحدث النزف نتيجة تمزق وعاء دموى داخل القحف:

يرافقه عَالِباً ارتَفاع الضغط الشرياني.

ويؤثر الورم الدموي المتراكم في منطقة النزف في الدماغ بعدة أليات. هي:

انضفاط النسيج الدماغي المجاور وتخريب الأنسجة المجاورة حين استمرار الضغط، والوذمة الدماغية المرافقة، وقد يؤدي كل ذلك إلى نقص التروية في المناطق المضغوطة والمتوذمة، يرتفع الضغط داخل القحف مع استمرار النرف والوذمة مؤدياً إلى ظهور مظاهره السريرية المعروفة؛ إضافة إلى المجز العصبي الناجم عن تأذي منطقة النزف الدماغي بالطرق المذكورة انضاً.

خامساً – الأدواء الشريانية السادّة occlusive arterial: diseases

هي مجموعة من الأضطرابات تختلف مظاهرها السريرية بحسب درجات الإقفار، أهمها:

نوب نقص التروية العابرة transient ischemic attacks . (TIA)

من المتعارف عليه حالياً أن الحالة تسمى سكتة دماغية stroke حين تدوم المظاهر العصبية مدة لا تقل عن ٢٤ ساعة. أما حين تزول المظاهر العصبية ذات المنشأ الوعائي في أقل من ٢٤ ساعة؛ فتسمى نوبة نقص تروية عابرة، وغالباً ما تدوم هذه المظاهر أقل من ساعة واحدة.

إن تعرّف نوب نقص التروية العابر مهم؛ لأن ما يقرب من ثلثها يتحول إلى سكنة احتشائية في فترة خمس سنوات؛ إضافة إلى أن تدبير الحالة يخفف من خطورة التحول إلى احتشاء دماغي في المستقبل.

هناك حالات تستمر فيها المظاهر العصبية الإقفارية مدة تزيد على ٢٤ ساعة؛ ولكنها تتراجع في عدة أيام (أقل من أسبوع)، فتسمى الحالة سكتة صفيرة minor stroke أو عجزاً (نقيصة) إقضارياً عصبياً عكوساً neurological deficit (RIND).

تختلف المظاهر السريرية للسكتات الدماغية أو نوب نقص الشروية العابر بحسب توضعها التشريحي. ومن أهم المتلازمات السريرية المشاهدة:

- ۱- المتلازمات السباتية carotid syndromes:
- أ- متلازمة انسداد الشريان السباتي الباطن:
- قد يكون الانسداد التام في الشريان السباتي الباطن غير عرضى بسبب كفاية الدوران عبر حلقة ويليس.
- ●قد يحدث احتشاء واسع يشمل الثلثين الأماميين من نصف الكرة المخية.

- غالباً ما تكون الصورة السريرية مشابهة لانسداد الشريان المحي التوسط: إذ يرى خزل شقي في الجهة القابلة للإصابة مع اضطراب حسي شقي مرافق، وقد يحدث عمى شقي، أو تحدث حُبُسة: إذا كانت الإصابة في نصف الكرة المحية المسيطر.
- قد يسبق السكتة حدوث كمنة عابرة amaurosis fugax .
 - قد يحدث ألم عيني أو جبهي مرافق.
- ●قد تحدث مبّالازمة هورنر Homer موافقة لجهة الإصابة.
 - قد يُسمَع ثفط bruit فوق الشريان المساب.

ب- متلازمة السداد الشريان المخي المتوسط (MCA):

middle cerebral artery occlusion syndrome
تعد إصابة
الشريان المخي المتوسط اكثر الإصابات الشريانية الدماغية
شيوعاً في حالات السكنة الإقفارية، وتقسم المتلازمة إلى
ثلاثة أنماط بحسب مكان انسداد جدع الشريان نفسه أو
أحد فروعه، وهذه الأنماط هي:

- (۱)- سكتة الفرع العلوي superior division stroke: تسبب خزلاً شقياً يصيب الوجه والهد والندراع، ويعف نسبهاً عن الطرف السفلي في الجهة المقابلة، مع عجز حسي شقي مقابل في مكان توزع الإصابة الحركية نفسه، من دون أذية الساحة البصرية، وحين تكون الإصابة في نصف الكرة المخية السيطر؛ فإنها تتزامن مع حبسة كلامية تعبيرية من نوع بروكا.
- (٢)-سكتة الفرع السفلي inferior division stroke: هي أقل شيوعاً، وتسبب عمى شقياً متوافقاً مقابلاً، مع اضطراب حسى قشري (مثل اضطراب حس الكتابة وتعرف الأشياء في الجهة المقابلة للجسم) وعدم قدرة المريض على تمييز وجود عجز وظيفي لديه أو ما يسمى عمه العاهة anosognosia مع عدم انتباه حسي essory inattention في الجهة المقابلة للجسم. قد يحدث أيضاً الأدائية في ارتداء الملابس constructional apraxia أو الأدائية تركيبية عندث حبسة استقبالية من نوع فيرنكه، الكرة المغية المسيطر تحدث حبسة استقبالية من نوع فيرنكه،
- (٣)- سكتة مكان تفرع الشريان المخي المتوسط: تحدث هذه أذيات واسعة تشمل مظاهر إصابة الفرع العلوي والسفلي مجتمعة، وتكون الحبسة شاملة (تعبيرية استقبالية) في إصابة النصف المسيطر من الدماغ.
- ج- متلازمة انسداد الشريان المخي الأمامي ACA: syndrome وهي قليلة الحدوث، يحدث فيها عجز حسي حركي شقي مقابل يصيب الطرف السفلي أكثر من العلوي، وقد تتأثر القدرة على السيطرة على التبول.

د-متلازمة انسداد الشريان المقي الحلق المالية للإصابة يحدث فيها عمى شقي متوافق في الجهة المقابلة للإصابة وتبقى منطقة اللطخة (البقعة) الصفراء macula سليمة؛ لأن المنطقة المشرية السؤولة عنها تتغنى بالشريان المخي المتوسط والخلفي معاً. ويكون العمى أشد في النصف العلوي من الساحة البصرية على عكس العمى المشاهد في إصابات الشريان المخي المتوسط. ويمكن أن تحدث أذيات في العصب الثالث أو شلل بين النوى: إذا حدث انسداد الشريان قرب الدماغ المتوسط. وقد تحدث حبسة تسمية anomic aphasia (يجد المريض فيها صعوبة في تسمية الأشياء) حين إصابة نصف الكرة المخية المسيطر. كما قد يجد المريض صعوبة في القراءة (تعذر القراءة) هادية من دون أن تتأثر قدرته على الكتابة. ويدي الانسداد الشرياني ثنائي الجانب إلى عمى قشري واسع يؤدي الانسداد الشرياني ثنائي الجانب إلى عمى قشري واسع مع اضطراب واضح في الذاكرة، وصعوبة تعرف الوجوه المألوفة لدى المريض (عمه تعرف الوجوه المألوفة الدى المريض (عمه تعرف الوجوه) .prosopagnosia

vertebrobasilar المُتَاكِّرُمَاتُ النَّهُ قَارِيةَ السَّاعِيةِ yndromes تَقْسِم إلى:

أ- متلازمة الشريان القاعدي basilar artery syndrome: تختلف مظاهر الإصابة بحسب مكان انسداد الشريان، وتكون حالة المريض على نحو عام سيشة؛ وكثيراً ما تكون الحالة مميتة.

ينسد الشريان القاعدي غالباً في القسم الداني منه حيث
ثتم تغذية الجسر pons؛ ما يؤدي إلى شلل العصب القحفي
السادس مع تأذي حركة العينين الأفقية، وحدوث رأرأة
شاقولية، وتضيق الحدقات. وقد يحدث شلل شقي أو رباعي
يرافقه سبات غالباً. وإذا أصيبت منطقة الجسر البطنية
برافقه سبات غالباً. وإذا أصيبت منطقة الجسر البطنية
وتسمى هذه الحافظ المريض على وعيه مع وجود شلل رباعي،
وتسمى هذه الحافظ المريض على وعيه مع وجود شلل رباعي،
يبقى المريض فيها قادراً على التجاوب بضتح المينين
يبقى المريض فيها قادراً على التجاوب بضتح المينين
وتحريكهما شاقولياً حين الطلب، وهناك متلازمة قمة
الشريان القاعدي المريان القاعدي إلى الشرايين المخية
فيها قرب تضرع الشريان القاعدي إلى الشرايين المخية
الخلفية، ويحدث في هذه الحالة اضطراب الوعي مع شلل
العصب القحفي الثالث وشلل شقي أو رباعي بسبب تأذي
السويقات المخية، وتشبه هذه الحالة حالات انفتاق الدماغ
عد الخدمة.

ب- ا**لمتلازمات الفقارية: وتقسم إلى:** متلازما<mark>ت ال</mark>فروع الفقارية القاعدية الدائرية الطويلة long circumferential branches، وهذه الفروع هي (الشريان المخيخي الخلفي

السفلي PICA، والشريان المخيخي الأمامي السفلي PICA، والشريان المخيخي العلوي Superior cerebellar). تسبب إصابة الفرع الخلفي السفلي المخيخي PICA متلازمة Wallenberg متلازمة PICA الفرع الخلفي السفلي المخيخي PICA متلازمة البصلة الوحشية syndrome lateral medullary أو متلازمة البصلة الوحشية مورنر؛ ونقصاً حسياً في وتشمل الرنح المخيخي مع متلازمة هورنر؛ ونقصاً حسياً في الوجه في جهة الإصابة نفسها؛ إضافة إلى اضطراب حس الألم والحرارة في الجهة المقابلة للجسم، مع رزراة ودوار وقياء وعسر بلع ورتة كلامية وفواق. ولا تحدث أذية حركية بسبب توضع الإصابة غالباً في القسم البطني لجذع الدماغ ventral

أما إصابة الفرع الأمامي السفلي المخيخي AICA فتؤثر في القيم الوحشي السفلي للجسر محدثة متالازمة مشابهة للتلازمة الفرع الخلفي لكن مع غياب متلازمة هورنر والرثة والفواق. ومن الأعراض الشائعة لهذه الحالة الطنين والصمم مع شلل الحملقة والخزل الوجهي في الجهة الموافقة.

أما إصابة الشريان المخيخي العلوي فتشبه إصابة الشريان الأمامي AICA؛ لكن قد تحدث رأزاة بصبرية حركية وopticokinetic ويبقى السمع سليماً، وقد تصاب إحساسات اللمس والاهتزاز مع حس الألم والحرارة في الجهة المقابلة.

تحدث إصابة الشريان الثاقب الطويل جنيب الناصف احتشاء في جذع الدماغ مؤدياً إلى خزل شقي مقابل مع أذيات الأعصاب القحفية بحسب مستوى الانسداد الشرياني، فيصاب العصب القحفي الثالث في مستوى الدماغ المتوسط، وتصاب الأعصاب القحفية السادس والسابع في مستوى البصلة، الجسر، ويصاب القحفي الثاني في مستوى البصلة، وقد يضطرب الوعي، ويكون الشلل رياعياً في الإصابات الثنائية الجانب.

التشخيص التفريقي لنوب نقص التروية المابر (TIA): يشمل ما يلي:

- ١- نوية الصرع.
 - ٧- الشقيقة.
- ٣- الاضطرابات الاستقلابية مثل نقص سكر الدم أو ارتفاعه.
 - \$~الفشي.
 - بعض الأورام الدماغية.
 - 1- حالات نفسية (عصاب تحويلي) هستيريا hysteria.
 - المالجة:
 - نوية نقص التروية المابر
 - ١- المالجة الدوالية:
- قبل البدء بتفاصيل المالجة الدوائية يجب التشديد على

أن حالات نقص التروية العابر والسكتات الإقفارية هي حالات السعافية، ويجب على جميع آفراد الفريق الطبي والتمريضي المسؤول عن علاج المريض أن يتصرفوا بحكمة وبالسرعة القصوى لإعطاء المريض فرصة أفضل في إنقاذ المنطقة المحيطة بالاحتشاء penumbra وذلك في فترة أقل من ثلاث ساعات، وهناك شعار عالمي يجب تطبيقه؛ وهو «الوقت هو الدماغ، Time is Brain؛ ويعني أن الوقت مهم جداً لملاج الدماغ.

وتشمل المالجة المجموعات الدوالية التالية:

أ- مضافات الصنفيحات: وهي تعمل بتثبيط إنزيم thromboxane الذي يتوسط تشكيل مادة cyclooxygenase I A2 الذي يساعد على تكدس الصفيحات، وتشمل:

- الأسبرين؛ وقد أثبتت الدراسات العديدة أنه يخفض نسبة حدوث نقص التروية العابر في المستقبل وكذلك السكتات الدماغية والوفيات، ويستخدم بجرعات متفاوتة بحسب الدراسات المختلفة المجراة عليه. وتراوح الجرعة اليومية بين ٨٠-١٣٠مغ، ولكن كثيراً من المصادر تستخدم الجرعة ١٢١-٣٢٥مغ، وكما هو معلوم تشمل تأثيراته المانبية: الألم البطني والغثيان وعسر الهضم والطفح المجلدي والإسهال والتقرحات الهضمية والتهاب المعدة الدوائي والنزف الهضمي العلوي... إلخ.
- Clopidogrel وجرعته ٧٥مغ/يوم، وهو يتبط تكدس الصفيحات بالانحاد بمستقبلات ADP على الصفيحات. وقد أثبتت الدراسات إنقاصه السكتات الإقضارية واحتشاءات المضلة القلبية والوفيات من الأسباب الوعائية في المسابين بالسكتة الإقفارية، وأهم تأثيراته الجانبية: الإسهال والطفح الجلدي، وأحياناً نقص الصفيحات ونقص الكريات البيض. وهو أغلى ثمناً من الأسبرين وأقوى منه.
- Ticlopidine ويستخدم بجرعة ٢٥٠ مغ مرتين يوميا،
 وهو أقوى من الأسبرين، وأغلى ثمناً منه. ويفيد في الوقاية
 من السكتة الإقفارية والوفيات؛ ولكنه يحدث طفحاً جلدياً،
 وإسهالات، وأحياناً نقص الكريات البيض الذي قد يكون شديداً، وغالباً ما يكون عكوساً.
- Dipyridamole وهو دواه أغلى من الأسبرين ثمناً، ولم ثثبت الدراسات أنه أفصل للوقاية بشكله التقليدي إلا أن هناك دراسة أجريت عليه بشكله المديد المفعولlong acting مضافاً إلى الأسبرين في حبة واحدة، وبيئت هذه الدراسة أنه بهذه الطريقة يصبح أكثر فعالية من الأسبرين وحدم ب- مضادات التخثر: وتستخدم حالياً في نقص التروية

العابر من مصدر قلبي (صمام صناعي – رجفان أذيني... إلخ). أما استخدامها بجرعات علاجية في الحالات الأخرى من نقص التروية الدماغية: فغير مفيد بحسب معظم الدراسات المجراة حتى الآن. وتشمل هذه المجموعة:

الهيبارين بأنواعه، ومضادات التخثر الفموية. إن أخطر الشاكل العلاجية لهذه الأدوية هي إحداثها نزفاً دماغياً في مكان الاحتشاء الدماغي، ولذلك تراجع استخدامها، ولكن يمكن استخدامها في الوقاية من خثار أوردة الساق والصمة الرئوية بجرعات وقائية.

ج- حالات الخشرة وستبحث لاحقاً.

د- وتشمل المعالجة الدوالية أيضاً الأدوية المستخدمة لعلاج عوامل الخطر الرافقة مثل خافضات دسم الدم وخافضات الضفط الشرياني وأدوية الداء السكري وغيرها.

٢- المالجة الجراحية:

أ- ويقصد بها استئصال باطنة الشريان السباتي (تقشير السباتي) السباتي (تقشير السباتي) (تعشير السباتية السباتية التي تراوح بين ٧٠-٩٩٪ من لمعة الشريان السباتي الباطن، ولا تستطب في حالة انسداد الشريان التام، كما لا تجرى في تضيقات الشرايين الفقارية، وهناك نسبة وفيات لهذه الجراحة تراوح بين (١- ٥٪ بحسب المصادر).

ب هناك محاولات لوضع داستنته stent في لمعة الشريان السباتي.

ج- عمليات مجازة خارج القحف - داخل القحف في السباتي extracranial -intracranial bypass إذا كان التضيق السباتي في القسم داخل القحف الذي لا يمكن الوصول إليه عبر الرقبة أو حين وجود تضيقات في الدوران الدماغي خارج القحف وداخله معاً؛ ففي هذه الحالات يمكن إجراء مجازة بين الدوران خارج القحف (مثلاً الشريان الصدغي) وداخل القحف (مثلاً الشريان الصدغي) وداخل القحف (مثلاً الشريان المحمة على نحو الدراسات المجراة على هذه العملية غير مشجعة على نحو عام.

– السكتة في طور الحدوث stroke in evolution:

وهي أن يكون العجز العصبي من منشأ وعائي إقضاري مترقياً تستمر حالة المريض معه بالتدهور (في ساعات أو أيام). وعلاج هذه الحالة المفضل حتى الأن غير مؤكد بالدراسات الموثقة الكبيرة؛ ولكن عدداً من المصادر يرجح استخدام مضادات التخثر (هيبارين ثم وارفارين) وأحياناً حالات الخثرة.

• السكتة التامة complete stroke:

ويقصد بها حالات السكتة الإقضارية التي تعدث الـ ٢٤ ساعة الأولى، واستقرت الحالة على عجز عصبي معين. المالحة:

تعالج هده الحالات بطريقة العلاج الدوائى والجراحى المُذكور سابقاً: إضافة إلى حالاًت الْحَثَرة thrombolytic agents. تضم هذه المجموعة الدوائية عدة أفراد، ولكن الدواء الأكثر استخداماً في السكتات الدماغية هو منشط البلازمينوجين النسيجي (tissue plasminogen activator (TPA)، وهو يتواسط تحويل البلازمينوجين إلى بلازمين، ومن هنا جاءت قدرته على حل الخثرة. وهناك دراسات أظهرت قدرته في تقليل العجز العصبي والوفيات بعد السكتات الاقفارية (ولكن عملياً وبشكل أدق بحسب تعريف نقص التروية العابر المستخدم حالياً يستخدم لحالات TIA) إذا تم استخدامه في الساعات الثلاث الأولى التالية لبدء الأعراض العصبية من منشأ إقفاري. وهو يستخدم بجرعة ٩٠٠ مغ/كغ، وتعطى ١٠٪ من الجرعة وريدياً دفعة أولى (بُلعة bolus)، ويعطى باقى الجرعة على شكل تسريب وريدي بمدة ساعة. وهناك طبعاً خطورة من حدوث نزف دماغي، وثلاقلال من مخاطر هذه المالجة يشترط ألا يظهر تصوير الدماغ القطعى المحوسب الجرى في الساعات الثلاث الأولى وجود نزف دماغي أو علامات احتشاء واسع، كما لا يجوز أن يكون لدى المريض نقص صفيحات تحت ١٠٠٠٠/ملم"، وألاَّ يكون تمرض تنزف دماغي في الأشهر الثلاث الأخيرة ولا إلى رض رأس في المدة نفسها، كما يجب ألاً يكون قد تعرض لعمل جراحي مهم في الـ ١٤ يوماً الماضية، وألاَّ يكون قد تعرض لنزف هضمي أو بولي في الأسابيع الثلاثة الماضية، وألاَّ يكون الضغط الشرياني لميه مرتفعاً فوق ۱۱۰/۱۸۵ مم ز.

ويفضل عدم استخدامه في حالات المجرّ البسيط الذي يتحسن بسرعة وتلقائياً وفي حالات ارتفاع السكر الدموي فوق ٤٠٠ مغ/ديسل أو انخفاضه عن ٥٠/مغ ديسل. ولا يجوز إعطاء مضادات الصفيحات أو مضادات التخشر في ٢٤ ساعة بعد استخدام حالاًت الخشرة، ويجب مراقبة ضغط الدم والحالة العصبية لدى المريض مراقبة جيدة.

- هنالك دراسات حديثة على إعطاء حالات خثرة وريدياً وشريانياً عبر قتطار يصل إلى أماكن الخثرة؛ مما سمح بإقلال الجرعة الوريدية المستخدمة (دراسة IMS)، ونتائجها مشجعة.

- كما أجريت دراسات على استخدام منظار دقيق يقوم

بحل الخثرة باستخدام أمواج فوق صوتية مباشرة في مكان الخثرة الشريانية (دراسة IMSII).

أما الـ streptokinase الذي يستخدم في حل الخشرات الإكليلية؛ فلا يستخدم في السكتات الدماغية لحدوث نسبة غير مقبولة من النزف الدماغي حين استعماله.

- اثقاء السكتات stroke prophylaxis -

ويكون على نحو عام بتدبير عوامل الخطورة القابلة للتعديل مثل التدخين والداء السكري وارتضاع الضغط الشرياني وارتفاع دسم الدم... إلخ وإجراء ما يلزم من تدابير علاجية لضبط هذه الحالات. كما يجب معالجة أمراض القلب المؤهبة للسكتات (مثل الرجضان الأذيني ووجود صمامات قلب صناعية). ويوصى بتخضيف الوزن في البدينين، والاعتماد على التمارين الرياضية المتكررة، والابتعاد عن الشدة النفسية والإكثار من الخضار والفواكه، والإقلال من المواد الدسمة الحيوانية المنشأ.

المُناعِفَاتُ الطبية في المنابين بالسكتة المُقبولين في الستشفى:

وتشمل مجموعة من الأمور لها أهمية كبيرة.

۱– مضاعفات تاجمة عن قلة الحركة immobility:

أ- خثار أوردة الساق العميقة وصمة رئوية.

ب- السقوط في أثناء محاولات المشي.

ج-قرحات السرير.

۲- أخماج:

أ- أخماج تنفسية.

ب-أخماج بولية.

ج- أخماج أخرى (مثال إنتان دموي septicemia بسبب خمج فوهة الوريد في مكان وجود قنوات التسريب الوريدي).

٣- مبوء التفنية وتحدث بسبب:

أ- عسر البلع.

ب- التجفاف.

ة- الألم:

أ- ألم الكتف في الطرف المعاب،

ب- ألام متنوعة (صداع - ألام عضلية ومفصلية).

مضاعفات عصبية نفسية (اكتئاب، حالة هذيان حادة).

ا- مضاعفات متنوعة:

أ- مضاعفات قلبية (اضطرابات نظم - نقص تروية قلبية).

ب-نزف هضمی.

ج- إمساك.

د- سلس بولي أو غائطي.

أسباب غير هائمة للسكتات

من أهم هذه الأسباب على سبيل المثال لا الحصر:

 ا- حالات فرط لزوجة الدم؛ ولاسيما المترافقة مع وجود الغلوبولين الكبروي بالدم macroglobulinemia والتي ترافق الخياثات.

٧- وجود اجسام مضادة للفوسفولييدات مشل:
antiphospholipid antibodies, lupus anticoagulant, anticardiolipin
.antibodies

- مالات وراثية من نقص protein S.C. antithrombin III

4- وجود طفرة العامل الخامس لايدن factor V Leiden.

٥- فقرالدم المنجلي.

 ٦- بعض حالات ابيضاضات الدم التي تزيد فيها الكريات البيض في الدم على 150.000 ml.

- الات Moya - Moya عالات

A- حالات التهاب الشغاف القلبي التي ترافق السرطانات
 السُّفُلية marasmic أو التهاب الشفاف الخمجي.

٩- الشقيقة.

١٠- إدمان المخدرات.

١١–الأيدز.

١٢- حالات التهاب الشرايين الإفرنجي.

سادساً- النزف داخل القحف intracranial haemorrhage: ينجم عن تمزق وعاء دموي، ويكون غالباً شرياني المنشأ، ويُتكلم هنا عن النزوف التلقائية غير الناجمة عن الرضوض. تصنف النزوف داخل القحف إلى الأنواع التالية:

intracerebral (في سمك الدماغ) المناغ (الماغ) الدماغ) haemorrhage (ICH)

y - النزف تحت العنكبوتية subarachnoid haemorrhage - النزف تحت العنكبوتية (SAH).

"- النزف تحت الجافية (SDH) subdural haemorrhage.

a- النزف فوق الجافية (EDH).epidural haemorrhage

١- الترف داخل الدماغ ICH:

يرتبط هذا النوع بشعة بارتفاع الضغط الشرياني؛ ولاسيما غير المعالج أو غير المضبوط، وهنا يجب التنبيه على خطورة تخفيض الضغط الشرياني بشعة ويسرعة في حالات السكتات الدماغية الإقفارية والتزفية؛ ولاسيما في المسابين بارتفاع الضغط الشرياني المزمن.

لمحة فيزيولوجية: تتعطل في حالات السكتة آلية التنظيم الداتي cerebral autoregulation التي يتمتع بها الدوران

الدماغي، فتقل حماية التروية الدماغية من تقلبات الضغط الشريائي، ولذلك يؤثر انخفاض الضغط الشديد في التروية الدماغية، هذا من ناحية، ومن ناحية أخرى فإن المريص الصاب بارتفاع ضغط شرياني مزمن تعمل آلية التنظيم الناتي لديه على مستوى ضغط أعلى من الشخص السوي، لذلك لا يتحمل الدوران الدماغي انخفاض الضغط حتى للمستويات التي تُعدُ طبيعية في الأشخاص الأسوياء، وإن تخفيض الضغط على نحو سريع يؤدي إلى إقفار معمم في الدماغ.

لُحة عن التشريح المرضى في حالات النزف الدماغي: ترتبط حالات النزف الدماغي داخل الدماغ (ICH) بارتفاع الضغط الشرياني عادة. ويتوقع حدوثها غالباً في الشرايين الثاقبة، التي تحتوي على أمهات دم صغيرة من نوع شاركو -بوشارد Charcot - Bouchard. وتشاهد معظم هذه النزوف في مناطق النوي القاعدية، ثم فروع الشريان القاعدي في الجسر، ثم الفروع المهادية للشريان المخي الخلفي، وفروع الشريان المخي العلوي، ثم فروع المادة البيضاء للشرابين المخية. وتتظاهر الأعراض في حالات النزف داخل الدماغ بشكل صداع في أكثر من نصف الحالات قد يرافقها قياء، وقد تظهر مطاهر ارتفاع الضغط داخل القحف؛ ولاسيما حين يكون النزف كبيراً وصاعقاً، وقد تنتهى الحالة بتفيم الوغى أو فقدانه. بالفحص السريري قد ترى علامات بؤرية بحسب مكان النزف، وكثيراً ما تتضاعف الحالة مع مرور الوقت بحدوث وذمة دماغية تحيط بالنزف، وتسبب تدهور الوضع المصبى، وتزيد من ارتفاع الضغط داخل القحف، وقد يمتد النزف إلى داخل البطينات، وقد تنتهي الحالة بانفتاق الدماغ.

المالجة:

أ- المالجة النوائية:

- (۱)-كثيراً ما تستخدم خافضات الضغط لضبط الضغط الشريائي؛ ولكن - كما ذكر سابقاً - لا يجوز تخفيض الضغط على نحو سريع؛ كيلا يتأثر الإرواء الدماغي.
- (٧)- لا يوجد علاج نوعي حتى الأن لعلاج النزف الدماغي،
 كما لا يفيد استخدام حالات الفيبرين.
- (٣)- قد تستخدم الستيروئيدات القشرية لعلاج الوذمة الوعائية الحيطة بالنزف؛ ولكن الدليل العلمي على استخدامها ضعيف.
- (1) قد تستخدم مضادات الوذمة؛ ولكن فعاليتها مؤقتة وقصيرة الأمد، ولا يوصى باستخدامها منوالياً.

ب- المالجة الجراحية؛ أهم علاج جراحي هو تخفيف الضغط على المخيخ cerebellar decompression، وتجرى هذه العملية غالباً في نزوف المخيخ، وقد تكون الجراحة هنا منقنة للحياة، ولا يجوز تأخيرها إلى أن يغيب الريض عن الوعى.

أما العمليات المجراة لتخفيف الضغط على المع: فقد تجرى حين يكون النزف سطحياً، وكبيراً لدرجة يسبب معها تأثيراً كتلياً وانزياحاً في الخط المتوسط للدماغ. ويفضل إجراء الجراحة هنا أيضاً قبل أن يدخل المريض في السبات. ونزوف الجسر ونزوف الدماغ العميقة التوضع غير قابلة للجراحة.

أسباب أقل شيوعاً للنزف التلقائي داخل الدماغ:

أكثر الأسباب شيوعاً هو ارتفاع الضغط الشرياني؛ ولكن هناك أسباب أخرى، منها:

 أ- التشوهات الوعائية: فقد يحدث النزف من أم دم، أو ورم وعائي، أو تشوه شريائي وريدي.

- ب- النزف داخل الأحتشاء الدماغي.
- ج- تناول الأمفيتامينات والكوكائين.
 - د- النزف داخل أورام دماغية.
- ه- اعتلال الأوعية الدماغية النشواني.
 - و- اعتلال خثري coagulopathy.
- ر- أسباب دوائية؛ بسبب الهيبارين أو الوارفارين.

الإندار، يتعلق الإندار بحجم النزف ودرجة وعي المريض. فكلما كان النزف صفيراً ودرجة الوعي جيدة كان الإندار أفضل، ويميل النزف إلى التكرر؛ إذا بقي الضغط الشرياني غير مضبوط.

٧- النزف تحت المنكبوتية،

الإمراض؛ الحديث هذا أيضاً عن النزف لا رضي المنشأ. يحدث النزف في المسافة تحت المنكبوتية، وغالباً ما ينجم عن شرق أم دم، وينجم أحياناً عن تمزق تشوه شرياني وريدي عن شرق أم دم، وينجم بدرجة أقل عن اضطرابات المنخشر المرضية أو الدوائية المنشأ. ولا يرافق ارتفاع الضغط الشرياني المزمن كل حالات هذا النزف، ولكن الارتفاع الحاد أعلى من المزمن كل حالات هذا النزف، ولكن الارتفاع الحاد أعلى من الشريانية متعددة في ٢٠٪ من الحالات، وقد يرافق وجودها الكلية متعددة الكيسات polycystic kidney أو تضيق برزخ الأبهر، وقد يرافق المهاب الخمجي أحياناً أم دم فطرية سرافق المهاب الخمجي أحياناً أم العنكبوتية.

المظاهر السريرية؛ 1 كان النزف حادثاً في السافة تحت

المنكبوتية فمن غير المعتاد رؤية علامات عصبية بؤرية: إلا إذا كانت أم الدم أو التشوهات الشريانية الوريدية كبيرة تضغط النسيج الدماغي في مكانها،

غالباً ما يرافق الحالة صداع شديد فجائي، وقد يضطرب الوعي، وتظهر قياءات، وصلابة نقرة. تحدث الحالة في أي وقت من اليوم وقد ترتبط بجهد عضلي كالممارسة الجنسية؛ ولكن ليس دوماً. وأحياناً يسبق حدوث الصداع الشديد المذكور شعور المريض بصداع أقل شدة ينجم عي نزف بسيط أو عن تمدد أم الدم؛ يسمى الصداع المنز warning headache. وقد ترتفع الحرارة بسبب تخريش السحايا الناجم عن النزف. يوضع التشخيص بإجراء التصوير المقطعي المحوسب للدماغ، وهو أفضل من التصوير بالمرنان في هذه الحالة، وحين يكون التصوير المقطعي سلبياً مع وجود شك سريري باحتمال نزف تحت العنكبوتية يمكن اللجوء إلى البزل القطني.

التنبيره

أ- يجب وضع المريض في راحة تامة في الضراش في المستشفى، ولا يجوز علاج هذه الحالة في المنزل نظراً للمخاطر التي قد يتعرض لها المريض.

ب- تعطى مسكنات الأثم بمقادير كافية.

ج- يحاول ضبط الضغط الشرياني على نحو حكيم؛ إذا كان مرتفعاً.

 د- يعطى المريض سوائل وريدية (محلول ملحي فيزيولوجي) حين الحاجة، ولا يجوز استخدام السوائل منخفضة الثوتر التى تزيد الوذمة الدماغية.

هـ- يوضع المريض على nimodipine لتخفيف التشنج الوعائي الذي قد ينجم عن حالة النزف تحت العنكبوتية. و- تمطى مضادات اختلاج مثل phenytom.

ز- يجب إجراء تصوير شرايين الدماغ، إما عن طريق التصوير بالحنف الرقمي: وإما عن طريق التصوير القطمي المتعدد الشرائح.

ح- بعد تحديد مكان النزف وسببه يجب التدخل لإيقاف مصدره، وهنا ثوجد طريقتان رئيستان، هما: التداخل عبر قشطرة داخل الأوعية ووضع نوابض coils ضمن أمهات الدم النازفة؛ وهذا الإجراء أفضل واقل رضاً وخطورة، أو التداخل الجراحي المباشر عبر القحف وصولاً إلى مكان مصدر النزف ووضع مشبك clip على أم الدم النازفة. كما أن هناك طريقة ثالثة أقل استخداماً؛ وهي إجراء حرق شعاعي (خاصة للتشوهات الوريدية الشريانية التي لا يمكن الوصول إليها

عبر القنطرة) باستخدام جهاز أشعة غاما Y Knife عبر

مضاعفات النزف تحت المنكبوتية: تشمل:

أ- عودة النزف.

ب-تشنج أوعية الدماغ يتلوه حدوث إقفار دماغي في مكان لتشنج.

ج- اختلاجات صرعية.

ه- مود الرأس.

هدداء سكرياً كاذباً، بسبب اضعاراب إفراز الهرمون المضاد للإدرار محدثاً نقص الصوديوم بالدم.

الإندار، معدل الوفيات عالِ في النزف من أمهات الدم الشريانية؛ إذ يموت نحو ٢٠٪ من المرضى قبل الوصول إلى المستشفى، ويموت نحو ٢٠٪ من النزف الأول أو مضاعفاته، و٠٣٪ من عودة النزف إذا لم تتم السيطرة على أم الدم النازفة. ويتعلق الإندارهنا أيضاً بدرجة الوعي، فهو أفضل كلما كانت درجة الوعي أفضل كلما كانت الوريدية الموعي أفضل. أما النزف من التشوهات الشريانية الوريدية AVM فإنداره أفضل من إندار النزف من أمهات الدم، إذ يشفى نحو ٢٠٪، ويبقى خطر التكرر موجوداً ما لم يتم التعامل مع التشوه المحدث للنزف.

٣- النزف تحت الجافية subdural haematoma: الإمراض:

يحدث نتيجة توضع النزف تحت الأم الجافية، ويغلب حدوثه في الأعمار بين ٥٠-٧٠ سنة، ويرافق غالباً رضاً على الرأس؛ لكن كثيراً ما يكون هذا الرض بسيطاً قد يئساه المريض، وهناك عوامل أخرى مؤهبة لهذه الحالة، هي: الكحولية، وضمور الدماغ والصرع واستخدام مضادات التخثر، ووجود تحويلة بطيئية shunt والتحال الدموي الزمن.

وقد يتأخر ظهور الأعراض وحضور المريض إلى الطبيب فترة طويلة نسبياً بعد حدوث النزف، وقد تصل هذه الفترة لعدة أشهر. وتكون الحالة ثنائية الجانب في 1/1 الحالات.

الظاهر السريرية:

تتظاهر غالباً بصداع وتغير في الملكات العقلية والوظائف الاستعرافية (تراوح من حالة هنيانية إلى مظاهر خرف (عته)، وقد توجد علامات بؤرية مثل: الخزل الشقي، والحبسة الكلامية ، واضطرابات الساحة البصرية. وقد تحدث قياءات أو ترافق الحالة نوبات صرعية؛ لكنها غير شائعة. ويتم التشخيص بإجراء تصوير الدماغ المقطعي المحوسب أو التصوير بالمرنان.

التعبير؛ إذا كان النزف بسيطاً، وأظهر المريض علامات

تحسن سريري: يمكن اللجوء إلى العلاج المحافظ، وإذا كان النزف كبيراً وحالة المريض مترقية: يفضل العلاج الجراحي لتفريغ النزف.

٤- النزف فوق الجافية extradural haematoma:

يحدث بسبب رضي بتمزق الأوعية الجافية dural vessels؛ ولاسيما الشريان السحائي المتوسط، ولذلك يشاهد النزف غالباً في الناحية الصدغية. ويتظاهر النزف غالباً بعلامات بؤرية مثل الخزل الشقي، وكثيراً ما تكون هناك فترة من الصحو Jucid period. ثم يتغيم الوعي تدريجياً، وقد ينتهي بالسبات، وقد توجد مظاهر ارتفاع الضغط داخل القحف.

ويفيد التصوير القطعي المحوسب أو التصوير بالمرنان لوضع التشخيص: إذ يظهر الورم الدموي بشكل نزف محدب الوجهين على سطح الدماغ، والعلاج هو التداخل الجراحي المبكر لتفريغ الورم الدموي.

سابطاً- الأدواء الوريدية السادة cerebral venous:

الإمراض:

تُعدُ هذه الحالة سبباً غير شائع للسكتات الدماغية، ويبدو من الاسم جلباً أنها من منشأ وريدي داخل الجيوب الوريدية الدماغية، وهناك عوامل مؤهبة لهذه الحالة، هي:

أخماج في الوجه والرأس (مثل التهاب الجيوب الأنفية ، والتهاب الأذن الوسطى) ، حالات بعد الولادة ، التجفاف، اضطرابات تخثر الدم.

الظاهر السريرية:

تبدو بشكل صداع واضطراب الوعي، ونوبات صرعية وعلامات عصبية بؤرية بحسب توضع الخثار. وقد تبدو تدريجياً علامات ارتفاع الضفط داخل القحف بسبب إعاقة تصريف الدم من الدماغ عبر الجيب المتخثر.

وإذا كان السبب خمجياً يرافق الخشار حالة خمجية (التهاب وريد خشري thrombophlebitis) مع مظاهر خمج جهازي (ترفع حروري وارتفاع الكريات البيض في الدم وفي السائل الدماغي الشوكي).

التدبيره

قد يظهر التصوير القطعي احتشاءً دماغياً نازفاً أو علامة دلتا في الناحية القنالية من الجيب السهمي التي يستدل منها على توقف جريان الدم في هذا الجيب، ويفضل اللجوء إلى التصوير بالمرنان مع دراسة الجيوب الوريدية التي تظهر ضعف الجريان أو انعدامه في الجيب المصاب.

يجب عدم التسرع في هذه الحالات بإجراء بزل قطني؛

لأن الحالة تشتبه بحالات الأفات التي تشغل حيزاً من الدماغ، وإذا كان التصوير بالمرنان مشخصاً فلا داعي لإجراء البزل القطني. يتم العلاج بتوفير إماهة جيدة، ومعالجة الخمج المرافق، ويمكن استخدام مضادات التخثر بحدر؛ لأنها قد تثير حدوث نزف داخل منطقة الاحتشاء الوريدي الهشة.

الإنتاره

الإندار في حالات الخثار الوريدي أفصل من الخثارات الشريانية، ويجب إزالة العوامل المؤهبة للخثار عند المريض للإقلال من فرص تكرر الحالة.

يطلق مصطلح "الكتلة" mass على كل كمية من مادة ما، تشغل حيرًا، ولا وظيفة مفيدة لها. ثمة نماذج كثيرة من الكتل داخل القحف:

- أكثرها مصادفة النزوف haemorrhage، إما ضمن المحور المصبى وإما خارجه.

- يليها الأورام (التنشؤات neoplasms)، والورم هو تكاثر الخلايا تكاثراً شاذاً لا يقع تحت السيطرة، ويرافقه غالباً انتباج swelling العضو أو النسيج المؤوف، وريما لا يرافقه انتباج، شأن ما يشاهد في بعض تنشؤات عناصر الدم كابيضاض الدم على سبيل المثال، فهي ترتشح في نقي العظم بادئ الأمر ثم تنطلق منه إلى الدوران.

أورام الجملة العصبية المركزية كثيرة من حيث عدد نماذجها، وتكثر مشاهدتها في الأطفال الذين تأتي فيهم في المرتبة الثانية بعد تنشؤات الدم من حيث التواتر، لتقع في المرتبة الأولى بين الأورام الصلبة مشاهدة في هذه الفئة العمرية، في حين تكون أورام الجملة العصبية المركزية قليلة المصادفة نسبياً في البالغين (الراشدين) adults.

قد تكون الكتل التهابية المنشأ أحياناً، شأن ما يشاهد في الورم الحبيبي granuloma، والكيسات المائية، والخراجات، وتصادف في داء المقوسات toxoplasmosis وفي التهاب الدماغ المفيروسي الموضع (كالتهاب الدماغ الحلتي (الهريسي) بالمفيروس نموذج ال). كما تشاهد في التصلب المتعدد sclerosis لويحة تصلبية عملاقة قدعى "المويحة التورمية العديثة وذمة فيها بعض البقع من فرط الارتواء المعاوض الحديثة وذمة فيها بعض البقع من فرط الارتواء المعاوض (يعرف بالارتواء الثرف التشخيص. كما قد يكون للورم يشاهد في الأورام، فيلتبس التشخيص. كما قد يكون للورم الرطب تحت الجافية subdural hygroma أو للكيسة العنكيونية فعل الكتل أحياناً.

يطلق مصطلح "الأورام الكاذبة pseudotumors" أحياثاً على الكتل غير التنشئية.

أولاً- أورام الجملة المصبية المركزية: الوياليات:

تقدر الأورام الدبقية gliomas بثلث أورام الدماغ، والأورام اللادبقية mon-glial بثلث الثاني، والأورام النقيلية metastases ما تبقى منها. هذا بوجه عام (الشكل ١)، ولكن

يجب أن تؤخذ بالحسبان نسب الفئات العمرية التي يتكون منها مجتمع ما حين التحدث عن نسب الأورام في الدول الختففة:

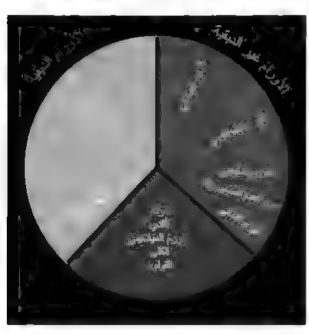
ا-ترتفع نسبة الأورام النقيلية بتقدم العمر، لتصبح أكثر
 من نصف أورام الدماغ في الكهول والشيوخ.

 ٣- تتفاوت نسب الأورام الأوئية المختلفة باختلاف أعمار المرضى (الشكل ٣).

 ٣- سبق التنويه بشيوع أورام الدماغ الأولية في الأطفال على نحو عام.

تقدر نسبة الموقوع السنوي annual incidence rate الأورام الدماغ الأولية في الغرب بـ ٢٠٠٥ حالات جديدة بين كل مئة الف نسمة، وتشكل الأورام الدبقية (التي تنشأ من خلايا الدبق العصبي) بنصف الأورام الأولية (الشكل)، ثلثاها شديدا الخباثة ولاسيما بتقدم العمر. وللأورام الدماغية الأولية توزع ثنائي الدارج bimodal distribution: فثمة ذروة وقوع صغيرة في الأطفال، ثم تزداد نسبة الوقوع السنوي الأورام الدماغ الأولية باطراد بين اله ٧٠ سنة والـ ٧٥-٨٥ عاماً من العمر.

أما الأورام النقيلية للدماغ (التي تقدر بـ ٥٠٪ تقريباً من مجمل تلك الأورام، كما سبق ذكره) فتشاهد في ١٥-٣٠٪ من



الشكل (١) نسب مصادفة أورام الدماغ الأكثر شيوعاً

السرطانات الجهازية ولاسيما من أورام الرئة (وتكون ٥٠٪ من مجمل النقائل الدماغية)، والثدي، والجهاز الهضمي، والجلد (الورم الميلانيني melanoma). وقد تكون المظهر السريري الأول الموجه لورم جهازي صامت في ٥-١٥٪ من الحالات. وتندر مصادفة النقائل الدماغية في الأطفال إذ إنها تشكل أقل من ٢٪ من أورام الدماغ في هذه الفئة العمرية. وتشاهد الأورام النقيلية في هؤلاء في سياق الساركومات

الجهازية، والورم الأرومي العصبي neuroblastoma، وأورام الخلايا المنتشة germ cell.

الباتولوجيا السريرية،

ا- تصنیف منظمة الصحة المالیة WHO للأورام العماغیة بحسب نموذج خلایا النشأ:

قامت منظمة الصحة العائية بتصنيف الأورام الدماغية بحسب خلايا النشأ (الجدول)، لكثرة نماذجها.

ابنها	الثموذج الورمي	
أورام تسيج الظهارة العصبية tumors of neuroepithelial tissue.	ورم نجمي astrocytoma، ورم الخلايا الببقية قليلة التغصن mixed ورم نجمي oligodendroghoma، ورم بطاني ependymoma، ورم دبقي منوع oligodendroghoma neuronal، ورم الضفيرة المشيمية choroid plexus، ورم عُصبوني ganglioneuroma (كورم العقد العصبية العروف بالورم العقدي أيضاً pinealoma وورم الأرومات العصبية embryonal)، والورم المنوبري medulloblastoma).	
أورام السحايا tumors of the meninges.	الورم السحائي meningioma، ورم اللُّحمة المتوسطة mesenchymal، ورم الخلايا الميلانية melanocytic.	
أورام الأزواج القحفية والأعصاب الشوكية tumors of cranial and spinal nerves.	ورم العصب neuroma (= شوانوما schwannoma)، ورم عصبي ليفي neurofibroma، ورم عُمد العصب المحيطي peripheral nerve sheath .tumor	
تنشؤات مكونات الدم hematopoietic neoplasms.	اللمفومةlymphoma، ورم البلازماويات plasmacytoma	
أورام أوعية النم tumors of blood vessels.	ورم الأرومات الوعائية haemangioblastoma.	
أورام الخلايا المنتشة germ cell tumors.	ورم إنتاشي germinoma، ورم مسخي iteratoma، سرمقان مشيمي chornocarcinoma، ورم الكيس المحي yolk sac.	
أورام ناحية السرج (التركي) tumors of the sellar region.	ورم النشامي pituitary، ورم قحقي بلمومي craniopharyngioma.	
الكيسات والأفات شبيهة الأورام cysts and tumor-like lesions.	الكيسة الجلدانية dermoid، الكيسة البشرانية epidermoid، الكيسة الغروانية colloid.	
امتدادات موضعیة ثورم ناحي local extensions from regional tumor.	ورم الخلايا المستقتمات † paraganglioma، الورم الحبلي † (قردودي) notochordoma.	
النقائل metastases		

⁽١) تنشأ من عصبونات الجملة المستقلة autonomic.

الجدول (١) تصنيف منظمة الصحة العالمية لأورام الجملة العصبية بحسب خلايا المنشأ

⁽٢) ورم المستقبلات الكيميائية اليفة اللون chromophilic. وهذه الخلايا موجودة ضمن بعض العقد المستقلة (الودية أو اللاودية) المتخصصة في الجسم السباتي والكبة الوداجية glomus jugulare والكبة الطبلية glomus tympanicum والأجسام الأبهرية.

⁽٣) وتنشأ من بقايا الحبل الظهري (القُردود) notochord الجنيني.

ويجدر التنويه بما يلي:

تعرف أورام الدبق العصبي neuroglia بالأورام الدبقية gliomas . وتصنف هذه بحسب خلايا المنشأ أيضاً فهنها . digodendroglioma الأورام النجمية (وتنشأ من الخلايا النجمية) oligodendroglioma . digodendroglioma (بطانة البطينات أو وأورام البطانة العصبية قليلة التفصن ependymoma (بطانة البطينات أو القناة المركزية للحبل الشوكي)، وخلايا الضفائر المشيمية القناة المركزية للحبل الشوكي)، وخلايا النجمية إلى ثلاثة نمادج رئيسية بحسب شدة خباثتها: فقد تكون منخفضة الخباثة، وتعرف بالأورام النجمية شعرية الخلايا (الأورام النجمية الغباثة، فتعرف بالأورام النجمية متوسطة الخباثة، فتعرف بالأورام النجمية متعددة الأشكال الكشمية عليها: الأورام الأرومية الدبقية متعددة الأشكال النجمية مصادفة، فهو يشكل نصفها تقريباً.

٢- درجات الخياشة:

تصنف أورام الدماغ الأولية بحسب درجة خبائتها، فالأورام من الدرجة الأولى ا grade هي منخفضة المخباثة، أما الأورام من الدرجتين أأأ و V) فهي أشد خطراً، ويستدل من درجة الورم على سرعة نموه وقدرته على الارتشاح infiltration. تكون البقيا في الأورام منخفضة درجة الخباثة أفضل من عالية الدرجة، ويقوم التصنيف على منظر الخلايا الورمية تحت المجهر.

- يكاد يكون شكل الخلايا الورمية سوياً في الدرجتين أو

 ال. وقد تشفى بالجراحة والمعالجة بالأشعة، ولكن قد تتطور بعض أورام المرجة]] نحو الأسوأ بمرور الزمن.

- لخلايا أورام العرجتين III و IV شكل شاد، وترتشع.
 وتحتاج إلى الجراحة والتشعيع وريما العلاج الكيميائي أيضاً.
- إذا شوهدت خلايا ورمية بدرجات متصاوتة من عدم التمايز يصنف الورم بالدرجة الأسوة منها، بصرف النظر عن نسبة الخلايا الأقل تمايزاً في العينة المدروسة.
- إلعائقات المتبادلة بين العمر ونوع الورم والمكان
 التشريحي للإفة:

لعمر المريض وموقع الأفة أهمية كبيرة في التشخيص التضريقي للورم (الشكل ٢)؛

- فقد نقع إما فوق الخيمة وإما تحتها، وقد تكون:

ضمن المحور intra-axial، أي ضمن لحمة parenchyma. الدماغ أو خارجها: ضمن الجمجمة أو في السحايا، وقد تنشأ في الأزواج القحضية، أو في اللواحق الدماغية: في غدة النخامي والفدة الصنويرية.

- تنتقي الأورام المختلفة مرضى من فئات عمرية محددة. لاحظ في الشكل (٢) ما يلي:
- تصبيب الأورام النجمية كل الأعمار، ولكن تكثر مشاهدة أورام خلايا الأرومة الدبقية متعددة الأشكال (وهي شديدة الخباثة) في الأكثر تقدماً في العمر.

هَى الأطفال:

O تكثر مشاهدة أورام الضفيرة المشيمية الحليمية O و تكثر مشاهدة أورام الضفيرة المشيمية الحليمية plexus papilloma في الرضع، إضافة إلى الأورام الشجمية (الشكلة).



الشكل (٢): تورع الإصابات بأورام الدماغ المختلفة بحسب العمر.

O تكثر في الأطمال دون العاشرة من العمر كل من: الأورام اللبية الأرومية medulloblastomas، والأورام النجمية، وأورام البطائة البلعومية البطائة craniopharyngiomas، وغيرها.

O وتندر في هذه الفئة مشاهدة الأورام النقيلية إلى الدماغ (إلا في أورام الأرومة العصبية neuroblastoma التي تنشأ في البطن غالباً) في سياق الإصابة بالساركومات الجهازية، وفي أورام الخلايا المنتشة germ cell .

وفي البالغين:

٥ تبلغ الأورام النقيلية نصف أورام الدماغ عامة - فوق
 الخيمة أو تحتها - في كل من الأطفال والبالفين.

O أكثر الأورام الأولية شيوعاً هي: الأورام النجمية ولاسيما أورام الأروسة الدبقية متعددة الأشكال glioblastoma أورام الأروسة والأورام السحائية، والأورام النبقية قليلة التفصن oligodendroglioma، وأورام النخامي، والشوانومات schwannomas.

إن أكثر المواقع الدماغية إصابة بالأورام هي:

× في الأطفال: تقع معظم الأورام في هذه الفئة العمرية تحت الخيمة infratentorial وداخل المحور intra-axial لعصبي (الجدول).

» في الراهنين، تكون معظم الأورام المشاهدة في الراشدين نقيلية من أورام أخرى في الجسم، وتكون ٥٠٪ من هذه النقائل وحيدة والاسيما الأورام في الحضرة الخلفية. أما الأورام الأولية في الحفرة الخلفية في الراشدين فهي من نمودج الأورام الأرومية الوعائية haemangioblastoma (انظر الجدول ٣ للراشدين، وقارن بالجدول ٣ للأطفال). أما فوق الخيمة فالأورام النقيلية هي أكثر أورام الدماغ مشاهدة وتليها الأورام النقيلية.

إلمواصل المؤهية الأورام الدماغ الأولية:

لا يعرف سبب حدوث أورام الدماغ الأولية غالباً. لكن ثمة عوامل قد تؤهب لبعض من نماذجها:

●قد يؤهب تشعيع القحف المالجة ورم ما الحدوث ورم جديد بعد مرور فترة ١٠-٢٠ عاماً، فتزداد نسبة الإصابة بالأورام السحائية في هؤلاء إلى عشرة أمثال، وكذلك

تحت الخيمة	فوق الخيمة
juvenile pilocytic astrocytoma - ورم نجمي شعري الخلايا يُفُعي	- ورم نجمي astrocytoma
– ورم أرومي لبي (= نخاعي) medulloblastoma (PNET)	أورام الخلايا النجمية الصفر متعددة الأشكال – pleomorphic xanthoastrocytoma (PXA)
- ورم بطاني ependymoma	- أورام الأديم الظاهر العصبي البدائي primitive neuroectodermal tumor (PNET)
brainstem astrocytoma جنع الدماغ	- أورام خلايا تخلق الظهارة العصبية المضفية dysembryoplastic neuroepithelial tumor (DNET)
	- ورم عصبي عُقدي ganghoma
ندماخ الأكثر شيوعاً في الأطفال	الجدول (٢) أورام ا

الأورام تحت الخيمة	الأورام قوق الخيمة	
النقائل الدماغية ++++ - ورم أرومي وعائي haemangıoblastoma	 النقائل الدماغية ++ الأورام النجمية (٢٠٠٪) ورم نجمي ليفي (شعري الخلايا pilocytic fibrillary astrocytoma) ورم نجمي كشمي anaplastic astrocytoma ورم نجمي كشمي glioblastoma multiforme ورم دبقي قليل التغصن oligodendroglioma 	
الجدول (٣) أكثر أورام النماغ شيوعاً في الراشنين		

الإصابات بالأورام الدعقية إلى ٣-٧ أمثال.

• يؤهب تثبيط المناعة الدوائي أو الإصابة بحمى عوز
 المناعة المكتسب HIV للإصابة بالأورام اللمفاوية التكاثرية
 proliferative lymphomas

 • ثمة عدة متلازمات أسرية (وراثية) تؤهب لبعض الأورام (الجدول؛):

ولم تثبت حتى الآن خطورة كل من: العيش بالقرب من الخطوط الكهربائية الناقلة للتوتر العالي، ورضوض الرأس، والتدخين، والعلاج الاستعاضي بالهرمونات hormonal والتدخين، والعلاج الاستعاضي بالهرمونات replacement، واستعمال صبغات الشعر، وتناول المزروعات والماء الملوثين بمركبات (N- nitrosourea (ENU) من الأسمدة الكيميائية، وما تزال الأثار الضارة لكل من التعرض للإشعاعات في المختبرات، والإسراف في استعمال الهواتف الخلوية أو اللاسلكية، والتعرض المديد للمواد الكيميائية الصناعية أو للمبيدات الحشرية مثاراً للجدل.

هـ مفهوم الخباثة والمُحمدة في الأورام المصبية:

إن التفريق بين التنشؤات الحميدة benign والخبيشة malignant مهم للتكهن بالإندار على نحو عام، ولكنه ربما لا يكون كذلك في أورام الجملة العصبية، إذ قد يرتشح بعض الحميد منها ارتشاحاً واسعاً في النسج السليمة الجاورة، مما يحول دون استئصالها كاملة. كما أن بعض الأورام

السليمة نسيجياً قد يسبب مراضة شديدة، ووفاة بسبب موقعها التشريحي في الدماغ وتعذر الوصول إليها جراحياً من دون أن يسبب ذلك أذية دماغية علاجية المنشأ natrogenic. وعلى ذلك تعتمد صفتا "الحمادة أو الخباثة وشدتهما" في أورام الجملة العصبية على النموذج النسيجي للورم، وسرعة نموه وموقعه التشريحي في الدماغ، والعجز الوظيفي الذي يسببه، وقابليته للاستئصال الجراحي كلياً من دون نكس.

التأثيرات السريرية المرضية التأثيرات السريرية المرضية effects لأورام الدماغ:

لأورام الدماغ تأثيرات مباشرة وأخرى لا مباشرة. تشمل التأثيرات المباشرة:

أ- حدوث نقيصة deficit عصبية مترقية السير لفقد
 وظيفة البقعة الأؤوفة، وتنجم عن:

- الأرتشاح الورمي أو ضفط النسج السليمة أو عن كليهما
 معاً.
- تغير في الارتواء بالدم: إذ تتشكل أوعية جديدة كثيرة ضمن الورم، فتقوم "باختلاس" الدم وتحويله من النسج السليمة حول الورم وضمنه إلى النسيج الورمي.

ب- فرط ضغط داخل القحف، بسبب:

- الحجم الذي تشغله الكتلة.
- الوذمة الرافقة، والشاهدة خاصة في الأورام الخسشة

تحت الخيمة	فوق الخيمة	
أورام نجمية تحت البطانة عملاقة الخلايا subependymal giant cell astrocytomas	التصلب العُجري tuberous sclerosis	
ورم العصب البصري الدبقي optic nerve glioma، الورم النجمي astrocytoma، الورم الليفي العصبي	الورام الليفي العصبي (نموذج 1) neurofibromatosis I	
ورم المصب السمعي acoustic neuroma، ورم بطاني ependymoma، ورم نجمي		
ورم أرومي وعائي hemangioblastoma (في المخيخ وجذع الدماغ والحبل الشوكي)	فون هيبل - ٿينداو Von Hippel-Lindau	
ورم نجمي، ورم الأديم الظاهر العصبي البدائي primitive neuroectodermal tumor (PNET)	ني – فروميني Li-Fraumenı	
ورم أرومي دبقي glioblastoma، ورم أرومي لبي nedulloblastoma (۱)، داء السلائل القولونية colonic polyposis	تْرِكْت Turcot	
نعاً للالتباس بينها وبين النخاع الشوكي، والنخاع السنطيل، ونقي العظم.	") جاءت ترجمة medullo اللبي وليس "النخاعي"، ما	
نما للالتباس بينها ويين النخاع الشوكي، والنخاع السنطيل، ونقي العظم. بما ت الأسرية المؤهبة لحدوث أورام الدماغ	_	

سريعة النمو، والودمة هي من نموذج الوذمة الوعائية vasogenic edema المستجيبة للعلاج بالستيروئيدات، وتنشأ هذه لعدم كفاءة الحائل الدموي الدماغي blood brain barrier في أوعية الورم.

 النزف ضمن الورم أحياناً من الأوعية الجديدة ضعيفة الجدران.

● حدوث استسقاء دماغي لا متصل hydrocephalus، بتعويق جريان السائل الدماغي الشوكي، hydrocephalus عن البطين الثالث، أو هي ورم هي الحضرة الخلفية. ويتظاهر فرط الضغط داخل القحف بالصداع والقياء ووذمة حليمتي العصبين البصريين. كما قد تحدث بلادة ذهنية، ووسن ethargy. وقد يرافق فرط الضغط داخل القحف علامات توضع كاذبة false localizing signs، كما صيرد

ج- قد تعظم الكتلة بنى العمام القريبة من الخط الناصف نحو الجانب المقابل وباتجاه ذيلي، مما قد يفضي في نهاية المطاف إلى انفتاق الدماغ brain hemiation بنماذجه المختلفة، لتفاوت ضغط السائل الدماغي الشوكي بين الحجيرات الدماغية.

د- قد تسبب أورام المع نوباً اختلاجية جزئية partial (=
 بؤرية focal) أو متعممة كما سيرد لاحقاً.

هـ قد تلدي أورام تحت الهاد والنخامي إلى اضطراب في النمو، أو في الوظيفة الجنسية أو الاستقلاب.

الظاهر السريرية لأورام النماغ:

يبدو مما تقدم أن لأورام الدماغ مظاهر سريرية (والمظاهر هي الأعراض والملامات) موجهة presenting كثيرة جداً، تتفاوت نسبة مصادفتها من دراسة إلى أخرى، وتتجلى بواحدة أو أكثر مما هو مذكور في الجدول (٥).

ويمكن تقسيمها إلى مجموعات سريرية:

- مظاهر فرماً شغط داخل القحف.
- مظاهر نقيصة deficit عصبية لما قد يسببه الورم من اضطراب وظيفي بحسب موقعه التشريحي، ويستدل منها على موقع الأفة في الدماغ أو الحبل الشوكي.
- علامات توضع كاذبة (= مضللة). ويرتبط ظهور هذا النموذج من العلامات الشاذة بوجود فرط ضغط داخل القحف غالباً.
 - نوب اختلاج.

فيما يلى بعض التفصيل فيهاء

١- المظاهر السريرية العامة لأورام الدماغ التي لا يستدل

نسبة الشاهدة "	المرض أو الملامة
% 0 7	الصداع
XTO	اضطراب الذاكرة
% ተ ٤	تفيرات استعرافية cognitive changes
7/ 171	نقیصة حرکیة motor deficit
/ ተ ፕ	اضطرابات اللغة
% ** *	نوب صرعية
% ቸ ቸ	تفيرات في الشخصية
% ¥ #	مشاكل بصرية
% 17	نقص وعي impaired consciousness
% ነ ቸ	غثيان أو قياء
%ነዋ	sensory deficit نقيصة حسية
% .	وذمة حليمة العصب البصري

⁽١) من دراسة غربية أجريت في مراكز الرعاية الأولية primary care

منها على مكان الأفة التشريحي:

فرط ضغط داخل القحف: يصادف في كثير من أورام الدماغ، ويتأثر بحجم الورم وسرعة نموه، وشدة الوذمة المرافقة، وحدوث انسداد في البطيئات (استسقاء الدماغ hydrocephalus)، وسرعة امتصاص سدش إلى الدم، وقابلية الجمجمة للتكيف، فالتحام الدروز القحفية المبكر يحول دون الماوضة في الأطفال على سبيل الثال. يتظاهر فرط الضفط سريرياً بـ:

● الصداع هو المظهر الرئيسي لفرط الضفط داخل القحف، ويشاهد في نسبة عالية من الكتل - على اختلاف نماذجها- التي يزداد حجمها بسرعة، ويشاهد بنسبة أقل في الأورام بطيئة النمو. يكون الصداع العرض الرئيسي الموجه لاستشارة الطبيب في ١٠٪ من الحالات، في حين يكون موجودا (مع أعراض أخرى) في ١٨٪ من المرضى، بحسب إحدى الإحصائيات (قارن مع ما جاء في الجدول ٥). ويجدر الذكر أن قرط الضغط داخل القحف وحده لا يسبب صداعاً،

⁽٣) تُختلف النسب بين دراسات مراكز الرعاية الأولية ودراسات المراكز التخصصية care secondary، أو المراكز عالية التخصص tertiary care

الجدول (*) المطاهر السريرية الموجهة في أورام الدماغ '

بل إنه ينجم عن انزياح البنى التشريحية داخل القحف الحساسة للألم أو دفعها أو ضغطها، كالأوعية السطحية والسحايا وبعض الأزواج القحفية والأعصاب الشوكية العلوية والشرايين في القاعدة أو القريبة منها. ولا يدل موقع الصداع بالضرورة على مكان الورم غالباً، لأنه قد يكون ألماً محولاً (الما رجيماً) referred pain.

يجب أن تثير شكوى كهل أو مسن من صداع حديث العهد أو تغير في صفات صداع قديم الظن بوجود كتلة في الدماغ، وليس لصداع الأورام صفات خاصة مميزة، ويوصف تقليدياً بأنه صباحي ويرافقه الفئيان والقياء اللذان يشاهدان في بعض الحالات، ويكون الصداع على أشده في الصباح بعد فترة طويلة من الاستلقاء ليلاً، إذ يؤدي هذا الاستلقاء إلى تفاقم الوزمة الورمية، ومنها ازدياد حجم الكتلة.

قد يكون الصداع كليالاً، متوسط الشدة أو خفيضاً، ومتقطعاً بادئ الأمر ويشمل الجانبين غالباً. وقد يكون أشد في الجانب الموافق، وجبهياً في الأورام فوق الخيمة أو قذالياً في الأورام تحت الخيمة، كما قد يُشعر به في قمة الرأس في أورام النخامي، ويزداد صداع الأورام بتغير الوضعة، كالاضجاع أو الانحناء نحو الأمام، أو بالوسائط التي تزيد الضغط داخل القحف كالسمال والعطاس والتغوط.

 يصادف الغثيان والقياء مرافقاً الصداع أو من دونه في كثير من الحالات. وينجم عن شد traction مركز التقيؤ emetic centers في جذع الدماغ.

• والعلامة الرئيسية لفرط الضغط داخل القحف هي وذمة حليمة العصب البصري في الجانبين من دون تأذي حدة البصر أو رؤية الألوان بادئ الأمر. ويرافق الوذمة زوال النبض في أوردة الشبكية، وتوسع البقعة العمياء visual field، وتقلص الباحة المحيطية constriction of the peripheral visual field في مرحلة متقدمة.

تصادف الأضطرابات البصرية في نسبة كبيرة من الحالات بلفت ٣١٪ تقريباً من المرضى في دراسة من أحد مراكز الرعاية الصحية التخصصية [tertiary care [قارن مع النتائج من مراكز الرعاية الأولية primary care (في الجدول ه)].

يعتمد ظهور الوذمة على عدة عوامل، كنمط الورم النسيجي، ومكانه التشريحي، وعمر المريض، وعوامل أخرى، وتشاهد في ٣٤٪ من الأورام الخبيثة، مقاربة بـ ٣٨٪ في الحميدة منها . كما تظهر في ٥٦٪ من الأورام العميقة فوق الخيمة قرب الخط الناصف و٤٤٪ من الأورام تحت الخيمة،

مقارنة مع نسبة ضئيلة من الأورام في أماكن أخرى من الدماغ ويرتبط نقص حدة البصر بإزمان الوذمة، لا تشاهد الوذمة في الأطفال ما لم تلتحم دروز القحف، وهي نادرة المصادفة بعد سن ٦٠ عاماً لوجود ضمور دماغي يساعد على المعاوضة، كما أنها لا تحدث أو قد تتأخر بوجود حسر البصر myopia، أو الزُرَق glaucoma.

● ارتكاس (استجابة) كوشنغ Cushing response ارتفاع المضعط الشرياني لارتفاع المضعط داخل القحف ارتفاع المضعط داخل القحف ارتفاعاً سريعاً، وقد يرافقه بعله النبض عادة ووذمة رئوية نادراً. ولوجود هذا الارتكاس دلالة خطرة منذرة بحدوث انفتاق رأسي ذيلي rostrocaudal herniation لجذع الدماغ. يحدث ارتفاع الضغط الشرياني ارتكاساً معاوضاً لفرط الضغط القحفي الذي ينقص جريان الدم اخل القحف، النبض – إن حدث – فينجم عن تنبيه الجيب السباتي لارتفاع الضغط الشرياني أو إفلات release مراكز تنظيم النبض في الضغط السيسائية من التأثير الودي الكابح والنازل من الدماغ البيني diencephalon وقد تكون بفرط إفراز الغدد في وذمة الرئة في هذه الحالات، وقد تكون بفرط إفراز الغدد في وذمة الرئة في هذه الحالات، وقد تكون بفرط إفراز الغدد

 قد يشاهد قرط ثوم وينائدة ذهشية في حالات فرط الضغط داخل القحف ولاسيما في الحالات المتقدمة منها.

۲- مظاهر للتوضع البؤري localizing signs؛ ويستدل
 منها على مقر الورم (الجدول ٦).

"- علامات التوضع الكائبة false localizing signs؛ وهي علامات شاذة يكشفها الفحص السريري، لا تتفق مع العلامات السريرية المتوقع مشاهدتها بأذية الموقع التشريحي للأفة، وتشاهد معظمها مرافقة الكتل فوق الخيمة للأفة، وتشاهد معظمها مرافقة الكتل فوق الخيمة supratentorial masses ، بوجود فرط ضغط داخل القحف (الجدول).

إضافة إلى ما تقدم، قد تكون التغيرات في الشخصية أو السلوك المظهر الرئيسي الموجه في أورام الدماغ أحياناً، ولكنها لا تكون عرضاً منفرداً، بل ترافقها غائباً مظاهر عصبية شاذة أخرى. وقد تضطرب المشية أيضاً لتأذي الألياف الموصلة المخيخية الجبهية cerebellofrontal connecting fibers، بصرف النظر عن مكان أدبة تلك فيظهر الرنح المخيخي، بصرف النظر عن مكان أدبة تلك الألياف في مسارها من مكان إلى آخر.

إلا حتلاج: لا يشاهد الاختلاج إلا في الأورام فوق

الأعراض والملامات	مقر الورم	
عتاهة، تغير في الشخصية، اضطراب شم، خزل شقي، اضطراب المشية، حبسة تعبيرية، صرع بؤري حركي قد يتعمم	الفص الجبهي	
- حبسة استقبالية، اضطراب حسي، عمى ربعي سفلي، توهان في المكان disorientation، صرع بؤري حسي قد يتعمم	الفص الجداري	
صرع جزئي معقد أو صرع معمم، تغيرات سلوكية بما فيها مظاهر التوحد (داتوية) autism، اضطرابات الذاكرة، عمى ربعي علوي	الفص الصدغي	
عمى شقي	الفص القنالي	
اضطراب حسي شقي، تغيرات سلوكية، اضطرابات في التعبيرية	المهاد	
رنح (فقد الانتظام) ataxia، خلل القياس dysmetria، الرأرأة	المخيخ	
اضطرابات الأزواج القحفية، رنح، شنوذات بؤبؤية، الراراة، خزل شقي/علامات هرمية في الجانبين، اضطرابات الجملة المستقلة	چذع الدماغ	
الهرموني في أورام الشخامي	(١) هذا إضافة إلى الأضطراب	
الجدول (٦) المظاهر اليؤرية (أعراض وعلامات) في أورام الدماغ الأولية (

۱- شلل الزوج القحفي السادس في جانب واحد أو في الجانبين، لانزياح جذع الدماغ عن الخط الناصف باتجاه العصعص (= ذيلي) retrocaudal = caudal direction، مما يمط stretch الزوج القحفي السادس.

٧- أذية الزوج القحفي الثالث في جانب واحد غالباً: انضفاط العصب الثالث بكلابة uncus الفص الصدغي المنفتق على حافة الخيمة (في الجانب الموافق للكتلة). يتوسع البؤبؤ قبل آذية العضل الخارجي المحرك للعيان. وريما لا يكون العليل فاقداً وعيه في هذه المرحلة. يطلق على هذه الأذية البؤبؤية "بؤبؤ هتشنسون Hutchnson's pupil".

٣- انضغاط السويقة المُحْية المُقابلة على حافة الحَيمة: مما يؤدي إلى خزل شقي أو إلى فالج في الجانب الموافق للكتلة، ويحدث الفالج بعد توسع البؤبؤ غالباً، أو قبله نادراً. ويعرف الفالج في الجانب المُوافق للكتلة المُحَية بظاهرة ثلمة كرنوهان Kernohan s notch phenomenon.

انضفاط الشريان المخيخي الخلفي على حافة الخيمة في الجانب الموافق للكتلة، ومنه نقص ارتواء الفص
 القذالي فالعمى القشري cortical blindness.

٥- استسقاء الدماغ بانسداد مسال سيلفيوس aqueduct of Sylvius أو البطين الثالث أو ثقبة مونرو foramen of استسقاء الدماغ بانسداد مسال سيلفيوس Monro! مما قد يسبب نقيصة في الوظائف الاستمرافية (كالمتاهة) التي قد تكون المرض الموجه.

الجدول (٧) علامات التوضع الكاذبة في كتل الدماغ فوق الخيمة

الخيمة القريبة من القشرة، ويكون متعمماً في الجسم من النموذج المقوي الخلجاني tonic-clonic من بداية النوية، أو يكون بؤرياً focal صرفاً كالصرع الجكسوني على سبيل المثال، أو يكون بؤري البدء ومن ثم يتعمم generalization. ويستدل من الصرع البؤري الصرف، أو الصرع البؤري الذي يتعمم، على مكان بدء النوبة في المخ ومكان البؤري الذي يتعمم، على مكان بدء النوبة في المخ ومكان

الآفة المسببة. ويتعدّر معرفة ذلك في الصرع الذي يتعمم منذ البداية.

يصادف الصرع خاصة في الأورام الدبقية المخية منخفضة الخباثة. وعلى ذلك يجب نفي ورم مسبب في أي بالغ adult يصاب بنوب صرعية حديثة من دون سبب ظاهر بتصوير الدماغ بالرئين المفنطيسي.

تأكيد تشخيص أورام الدماغ:

التصوير: الوسيلة المفضلة لتشخيص أورام الدماغ هي التصوير بالرنين المفتطيسي MRI مع حقن الفادولينيوم gadolinium . ويفيد هذا في التفريق بين الورم والورم الكاذب pseudotumor خاصة. وفي تقدير درجة خباثة الورم، في حين قد يخفق التصوير المقطعي المحوسب CT في الكشف عن بعض الأفات البنيوية ولاسيما منها الموجودة في الحفرة الخلفية، أو عن الأورام التي لا تعزز المادة الظليلة، كالورم الدبقي منخفض درجة الخباثة.

٧- فحص السائل الدماغي الشوكي: لا يستطب فحص سدش في أورام الدماغ خشية حدوث انفتاق. ويستطب بزله لتحري الخلايا الشاذة حين الشك بوجود للفوما سحائية، أو نقائل ورمية للسحايا الرقيقة leptomeninges.

٣- الخرّعة: ضرورية لتأكيد التشخيص وتقدير درجة
 الخباثة قبل البدء بالمالجة الشماعية أو الكيميائية، ويمكن
 إجراؤها بالتصويب الجسم stereotaxis أو بالخرّعة المفتوحة.

استقصاءات أخرى، حين الشك بوجود نقائل للدماغ
 يجب البحث عن مكان الورم الأولي بإجراء الاستقصاءات
 اللازمة (الجدول ٨).

ويجنر التذكير بما يلي:

- تبلغ الأورام النقيلية نصف أورام الدماغ في البالغين،
 لكنها نادرة المسادفة في الأطفال.
 - قد يكون ثمة نقيلة وحيدة في الدماغ.
- تتظاهر ١٥-٣٠٪ من الأورام الجهازية أول ما تتظاهر بشكل نقيلة وحيدة أو نقائل متعددة للدماغ.
 - لا تسبب أورام الدماغ أوراماً نقيلية في الجسم.
- قد تكون بعض أورام الدماغ الأولية متعددة البؤر، أو قد
 - تعداد كامل لعناصر الدم CBC
 - اختبارات وظائف الكبد
 - صورة شماعية للصدر، أو تصوير مقطعي محوسب للصدر، أو كلاهما معاً
 - تحري الدم الخفي في البراز
 - تفریسة عظمیة bone scan
 - صورة شعاعية للثدي
 - تمريسة 'PET لتحري ورم أولي خفي.

PET = positron emission tomography(1)

الجدول (٨) استقصاءات إضافية لتقييم أورام الدماغ النقيلية

تتبذر في مسير جريان سدش،

التشخيص التضريقي لأورام الدماغ من قراءة الصور الطبية:

أدى التطور الكبير في التصوير الطبي إلى تغيرات مهمة في طريقة تقييم الأورام وتشخيصها، ومن هده المستجدات التي على الطبيب معرفتها؛ التدقيق في نمط انتشار الورم، وشكله، وصفات ارتسامه في صور الرئين المغنطيسي قبل التعزيز بالمادة التباينية وبعدها، وبدلك يتم تمييز الورم الحقيقي من الأورام الكانبة من جهة، وتحديد نموذج الورم من جهة ثانية.

- ۱- نمط انتشار الورم tumor spread: یشمل مفهوم انتشار الورم عدة آمور:
- مكان الورم التشريحي: فقد يكون الورم خارج المحور العصبي أو في داخله intra vs. extraxial.
- انتشار الورم موضعياً local spread وانتشاره dissemination في أماكن أخرى ضمن القحف والعمود الفقاري، بعيداً عن مكان ظهور الورم.
 - عبور الورم الخط الناصف إلى الجانب المقابل.
 - ظهور الورم في عدة بؤر في آن واحد.
 - شمول الورم القشرة الدماغية.

أ- مقارئة الأورام خارج المحور بالأورام في داخله: تنشأ الأورام خارج المحور من البطانة المصبية عارج الدماغ، أو من البطانة المصبية دارج الدماغ، أو من البطانة المحور: كالنخامي والغدة الصنوبرية على سبيل المثال، ويسهل التفريق بين الأورام داخل المحور والأورام خارجه غالباً، ولكن قد يحتاج الأمر إلى التصوير بشرائح إضافية في سطوح مختلفة المساوية في المساود مختلفة المحورة في المساود المنابعة في المسابعة في

تسبب الأورام السحائية والشوانومات ٨٠٪ من الأورام خارج المحور، في حين تشاهد النقائل والأورام النجمية في ٧٠٪ من حالات الأورام ضمن المحور.

يه ارتشاح الأورام: قد تختلف أورام الدماغ بنبط ارتشاحها، فعلى سبيل المثال:

- ترتشح الأورام النجمية مع الألياف المصبية لتعبر الفص المخي المؤوف إلى الفص المجاور، فيكون حجم الورم في الحقيقة أكبر مما قد تظهره صور الرئين المغنطيسي.
- قد تمتد أورام بطائة ependymoma البطين الرابع إما عبر ثقبة ماجندي Magendie إلى الصهريج الكبير cistema magna، وإما عبر إحدى ثقبتى لوشكا Luschka الجانبيتين،

ومنها إلى الزاوية الجسرية المخيخية.

قد يمتد الورم الدبقي قليل التفصن إلى القشرة.

قد تؤدي أورام الدماغ إلى تأثير كتلي تتفاوت شدته بحسب نموذج الورم، فهو قليل نسبياً في الأورام الأولية داخل المحور مقارنة بالأورام النقيلية أو الأورام خارج المحور. ففي الحالة الأولى منهما تتفاقم الأورام الأولية داخل المحور بالارتشاح إلى النسيج المجاور خاصة، وريما لا ترافق الأورام بطيئة النمو وذمة دماغية أو أنها تكون طفيفة، ولا تتعزز على سلامة الحائل بالمادة التباينية. ويستدل من عدم التعزيز على سلامة الحائل الدموى الدماغي، وعلى ذلك فهذه الأورام لا تسبب تأثيراً

كتلياً ذا شأن. أما الأورام النقيلية وأورام خارج المحور (كالأورام السحائية والأورام النقيلية خارج المحور) فإنها تنمو بشكل كتل توسعية قد تكون كبيرة الحجم، وتتعزز بالمادة التباينية، وتضغط ما يجاورها من نسيج.

ج- التبخر في الحيز تحت العنكبوليsubarachnoid: ج- التبخر في الحيز تحت العنكبوليseeding لا تنتقل أورام الدماغ إلى أعضاء أخرى في الجسم، ولكن قد ينشأ بعضها متعدد البؤر multifocal ضمن اللحمة parenchyma، أو قد يتبذر seeding عبر المسافة تحت العنكبوتية ليصل إلى أماكن أخرى من المحور العصبي فيشكل عقيدات ورمية tumoral nodules صغيرة في الحبل الشوكي

- وجود شق (فلح) مملوء بسد. ش. CSF cleft يفصل بين الورم والدماغ.
- له قاعدة عريضُهُ على الجافية، أو له ذيل على الجافية، يظهر جلياً بعد التّعزيز بالمادة التّباينية.
 - قد يدفع المادة الرمادية جانباً.
 - تعزيز الورم للمادة التباينية متجانس لعدم وجود حائل دموي دماغي في الورم.
 - قد ترافقه تغيرات في العظم الجاور.
 - فد پئشا الورم من العظم فيسبب تأكله (۱).
- قد يصبح العظم رقيقاً ولكنه يبقى منتظماً في الكتل الحميدة، شأن الحال في العظم الملاصق للكيسة العنكبوتية.
 - قد يحدث فرط تعظم hyperostosis فوق الأورام السحائية (أو غيرها أحياناً).

(١) شأن الحال في الورم الحبلي chordoma والساركوما الفضروفية chondrosarcoma والنقائل للمظم

الجدول (٩) صفات ارتسام الأورام خارج المعور أو داخله (١)

١- الأورام الأولية:

- ♦ اللمقومات.
- وأورام الأرومة الدبقية متعددة الأشكال ومتعددة البؤرmultifocal glioblastoma multiforme.
 - تكثّر الدبق المخي gliomatosis cerebri.

٧- الأورام الدماغية في سياق داء الأورام المنساء phacomatosis كـ:

- الورام الليفي العصبي neurofibromatosis من نموذج].
 - الورام الليفي العصبي من نموذج أأ.
- التُصلب المجري tuberous sclerosis؛ وتصادف فيه عجرات تحت بطانة البطينات tubers:
 - داء فون هيبل لينداو von Hippel- Lindau.

٣- الأورام المتبشرة seedings:

- أورام الأديم الظاهر العصبي البدائي primitive neuroectodermal tumors (PNET).
 - أورام البطانة العصبية.
 - أورام الأرومة الدبقية متعددة الأشكال.
 - الأورام الدبقية قليلة التغصنoligodendroglioma
 - اللمفومات.

الجدول (١٠) أورام الدماغ الأولية التي قد تكون متعددة البؤر.

والدماغ، ومن هذه الأورام: أورام الأديم الظاهر العصبي البدائي [primitive neuro ectodermal tumors (= PNET)] البدائي تنشأ من خلايا عصبية غير متمايزة، والأورام الدبقية قليلة التغصن oligodendroglioma، واللمفومات، وأورام الضفائر المسيمية الحليمية choroid plexus papillomas.

ه- الأورام المصبية متعددة البؤر؛ يشير وجود عدة كتل في أن واحد إلى وجود أورام نقيلية أو علمة لا ورمية: كداء الأوعية الصغيرة small vessel disease، أو الأخماج (كالصمات الإنتانية المنشأ والخراجات وداء المقوسات مزيلة للميالين وداء الكيسات المنائبة كالتصلب المتعدد والتهاب الدماغ والنخاع المنتشر الحاد معدد والتهاب الدماغ والنخاع المنتشر الحاد معدد والتهاب الدماغ والنخاع المنتشر الحاد معدد والتهاب الدماغ والنخاع المنتشر الحاد cavernoma)، أو الورم الكهفي cavernoma.

في الجدول (١٠) الأورام الأولية التي قد تكون متعددة البؤر:

ه- الأورام العابرة للخطة الناصف: وهي أورام قليلة نسبياً:
مما يسهل التشخيص التفريقي (الجدول ١١). ويطلق عليها
مصطلح أورام الفراشة butterfly tumors. وتجدر الإشارة إلى
أن التصلب المتعدد قد يتظاهر بشكل كتلة تعرف باللويحة
التورمية tumefactive plaque، قد تصيب أي بقعة من الدماخ
بما في ذلك الجسم الثغني.

التشخيص التفريقي للأورام بحسب الموقع التشريحي، ثمة صفات أخرى يستند إليها للتشخيص التفريقي، كعمر المريض، والمكان التشريحي المؤوف، ووجود بؤر متكلسة ضمن الورم (الجدول ١٢).

صفات تشخيصية أخرى لأورام الدماغ:

هناك صفات أخرى في الأورام يساعد وجودها على التشخيص التفريقي. فقد تحتوي بؤراً متكلسة، أو قد تكون كيسية الشكل cystic، أو نازفة (الجدول ١٣)، أو متعددة البؤر التي سبق ذكرها في الجدول (١٠).

تنشأ معظم أورام الدماغ في المادة البيضاء white matter

- أورام الأرومة الدبقية متعددة الأشكال glioblastoma multiforme:
- الأورام السحائية: تمتد عبر السحايا إلى الجانب المقابل.
 - اللمفوما التي تنشأ قرب الخط الناصف.
 - الكيسات البشرانية epidermoid .

الجدول (١١) الأورام التي تعبر الخط الناصف

ضمن المحور العصبي، ولكن بعضها قد ينشأ في المادة السنجابية gray matter، أو قد يمتد إليها من ورم في المادة البيضاء (الجدول 16). ويجب التفريق بين هذه الأورام وبين التهاب دماغي محدود cerebritis ، والتهاب الدماع الحلئي (الهريسي) البسيط herpes simplex encephalitis، واحتشاء postictal ، واحتشاء

المالجة:

١- المالجة الأعراضية: وتشمل ما يلي:

أ-تعملى مضادات الأختالج إما لعلاج الصرع وإما بوصفها معالجة اتقائية في أورام المخ القريبة من القشرة.

يه تعطى السنيروئيدات للتخفيف من الوذمة وعالية المنشأ vasogenic edema المنشأ vasogenic edema التي تحيط ببعض الأورام، كالنقائل والأورام الأولية شديدة الخباشة. وحين وجود وذمة دماغية وعائية ذات شأن يعطى ١٠ ملغ من dexamethasone وريدياً، وتتبع به ١٠ ملغ من العقار وريدياً أو عن طريق الفم، ويكرر كل ٦ ساعات لتخفيف الضغط داخل القحف. وتنقص الجرعة اليومية بحسب الاستجابة للمعالجة؛ للتخفيف من تأثيراتها الجانبية السيئة. وينظر في إعطاء معالجة القائية مرافقة stress ulcer لتجنب تخلخل العظام وقرحة الكُرُب prophylaxis ما يمكن إضافة المدرات الأسمولية (التناضحية) تسريباً كما يمكن إضافة المدرات الأسمولية (التناضحية) تسريباً بالوريد كـ العمام عدة أيام، لتخفيف الضغط داخل القحف.

ج- تعطى المبكنات الاعتيادية بحسب الحاجة، مع الإشارة إلى أن الركبات الأفيونية تثبط التنفس؛ مما قد يفاقم حالة اضطراب الوعي.

٣- المعالجة النوعية للأوراع، تشمل توالضاً من كل من: الاستنصال الجراحي الكلي إن أمكن، أو الجزئي لإنشاص حجم الورم والتشميع بنماذجه المختلضة، والمعالجة الكيميائية نادراً، وذلك بحسب المكان التشريحي للورم، ونموذجه المرضي، وعمر المريض، وحالته الصحية العامة، وهمته الجسمية والذهنية، ورغبته.

الإنتار في سرطانات الدماغ:

١- الإنتار على نحو عام بمتمد الإندار على عدة عوامل:
أ- نموذج الورم ودرجة الخباشة، شأن الحال في الأورام النجمية والديقية قليلة التغصن والبطائية على سبيل المثال.
أما المرضى المصابون بأورام نقيلية سوت معظمهم خلال سنتين.

ب-مكان الورم وحجمه، مما قد يؤثر في إمكان الاستنصال الجراحي التام. وسبق التعرض لفهوم السلامة والخباثة في أورام الدماغ.

	نصف الكرة المُخية:
داخل اللحمة: الورم الدبقي، النقائل، الأورام العصبونية، أورام مختلطة، اللمفومات خارج اللحمة: الورم السحائي، الكيسات: الجلدانية أو البشرانية	• في البالغين
	● في الأطفال
	السرج أو فوق السرج:
ورم نخامى غدي، ورم قحضي بلعومي، ورم سحائي، ورم عصب البصر، كيسة جلدانية او بشرانية	♦ في البالعين
ورم قحفي بلعومي، ورم عصب البصر، ورم دبقي وطائي hypothalamic، ورم عابي hamartoma	♦ في الأطفال
	داخل البطينات:
كيسة غروانية، ورم بطاني، ورم ضفيرة مشيمية حليمي، ورم سحاثي، ورم بشرائي، ورم نقيلي	♦ في البالغين
ورم بطاني، ورم ضفيرة مشيمية حليمي، ورم الخلايا العصبية neurocytoma	♦ في الأطفال
	مىئوپري pineal:
ورم نقيلي، ورم نجمي، ورم البطانة وتحتها subependymoma	● في البالغين
ورم انتاشي dysgerminoma، ورم الغدة الصنوبرية pinealoma، ورم محيyolk sac tumor ، ورم مسخي teratoma ، ورم مسخي	♦ في الأطفال
	نصف الكرة المخيخية:
ورم نقيلي، ورم الأرومات الوعائية haemangioblasioma، ورم نجمي، ورم عصبوني neuronal	• في البالغين
ورم نجمي ولاسيما ورم الخالايا النجمية العُمُد pilocytic ، ورم الأرومة اللبية medulloblastoma	• في الأملفال
	مخيخي على الخط الناصف:
نقيلي، ورم سحائي في البطين الرابع	• في البالغين
ورم الأرومة اللبية، ورم بطاني، ورم نجمي	• في الأملغال
	الزاوية الجسرية المغيخية:
ورم العصب السمعي acoustic neuroma، ورم سحائي، ورم بشرائي epidermoid، ورم نقيلي، ورم كبي (الكبة glomus)	• في البالغين
سيعي، ورم بين (عميه عصب السمع، ورم سحاثي ورم بشرائي، ورم عصب السمع، ورم سحاثي	● في الأطفال
	جنع الدماغ:
ورم نقیلي، ورم دبقي	• في البالغين
ورم نجمي	● في الأطفال
نحة التالية	تتمة الجدول (١٢) في الصنا

ورم نقيلي، سرطان (من البلعوم الأنشي t،nasopharyngeal الجيوب، الأدن)، ورم حبليchordoma (من المُحْدر clivus)	قاعدة الجمجمة والجيوب: • في البالفين
ورم نقيلي، ورم بشرائي، الساركومة sarcoma	● في الأطفال
ورم شواني schwannoma (≃ ورم العصب neuroma).	الأزواج القحفية • في البالفين
ورم بطاني، ورم نجمي، ورم سحائي، ورم نقيلي، ورم ليفي عصبي neurofibroma في جذر عصب شوكي	الحيل الشوكي • في البالغين
neurilemoma = neurinoma	الأعصاب المحيطية • في البالغين
(١٢) التشخيص التفريقي لأورام الدماغ بحسب موقعها التشريحي	الجنول

شبوذج الورم	الصفة الرضية
	التكلس:
ورم سحائي، ورم قحفي بلعومي، ورم دبقي قليل التغصن نقائل من: ورم كلوي أو ورم ميلانيني melanoma ورم نجمي، ورم بطاني، ورم ضغيري حليمي، ورم العقد العصبية ganglioma، ورم إنتاشي، ورم حبلي، ورم عولج سابقاً بالتشميع	تکثر مشاهدته یشاهد احیاناً یشاهد نادراً
	أورام كيسية الشكل:
ورم قحشي بلمومي، ورم الخلايا النجمية المُمُد pilocystic astrocytoma، ورم وعاثي أرومي، ورم جلداني dermoid /بشرائي epidermoid ورم نجمي، ورم نقيلي، ورم عصب السمع	تکثر مشاهدتها قد تشاهد
أورام نقيلية من الرثة، أو الثدي، أو الكلية، أو الورم الميلانيني، أو سرطان مشيمي choriocarcinoma أورام نقيلية من المرق، ورم دبقي متعدد الأشكال، ورم الدبق قليل التغصن	أورام ثارفة: يكثر حدوثها تحدث أحياناً
كالأورام النقيلية واللمفومات والأورام النبقية	أورام متعددة البؤر (١)؛

(١) ويدخل في التشخيص التفريقي الأورام الكاذبة التي سبق ذكرها: كالعلل المزيلة للميالين (كالتصلب المتعدد، والتهاب الدماغ والحبل

لشوكي المنتثر الحاد). والأخماج (كالخراجات، وداء المقوسات، وداء الكيسات المنتبة)، والأورام الكهفية. والتهابات الأوعية vasculitis

الورم الدبقي قليل التفصن ورم دبقي عقدي ganglioma

ورم خلل تخلق الظهارة العصبية المضفي dysembryoplastic neuroepithelial tumor (DNET)

(١) اي التي تنشأ في المادة البيضاء ثم ترتشح في القشرة ايضاً

الجدول (١٤) الأورام التي تنشأ في قشرة الدماغ أو التي ترتشح فيها أ

ج- عمر المريض: يعتمد معدل البقيا خمس سنوات -five عمر المريض: يعتمد معدل البقيا خمس سنوات -grap للأورام الدماغية الأولية الخبيثة عامة على عمر المريض، فهي تبلغ ٢٦٪ فيمن كان له من العمر سنة إلى ١٩ عاماً، وتنقص إلى ٥٪ في الشيوخ الذين بلغوا ٧٥ عاماً من العمر أو تجاوزوه، على سبيل المثال. كما قد يسوء الإندار كثيراً مع تقدم العمر في نماذج أخرى من الأورام أيضاً؛ إذ تثناقص البقيا خمس سنوات في أورام الخلايا الدبقية متعددة الأشكال من ١٣٪ في الفئة العمرية بين ٧٠- ١٤ عاماً إلى ١٪ في الفئة العمرية بين ٥٥- ١٤ عاماً.

د- همة المريض النهنية والجسدية قبيل ظهور الأعراض.
 ه- مقدار انتشار الورم وامتداداته ضمن الجملة العصبية المركزية.

٢- التأثيرات الضارة الآجلة للعلاج الشعاعى:

قد تظهر تأثيرات جانبية أجلة للعلاج بالأشعة بعد أشهر إلى سنوات من المعالجة. وتنجم عن أذية الأوعية الشعرية، ونزع الميالين وتنخر كيسي في المادة البيضاء حول مكان الورم. وقد يؤدي هذا للالتباس بين التأثيرات الضارة الأجلة للعلاج وبين نكس الورم (الجدول ١٥). يطلق على هذا النموذج من الأذية الدماغية مصطلح "اعتلال الدماغ الإشعاعي radiation"، أما أذية الحبل الشوكي فتصرف باعتلال

- تفاقم النقيصة العصبية.
- ذوب اختلاجية بؤرية أو معممة في معالجة أورام المخ.
- قد فور الوظائف الاستعرافية في التشعيع الكامل للرأس، وهي كثيرة المصادفة في الأطفال ولاسيما من كان منهم دون الثالثة من العمر.
 - ذهول وسيات بالتشميم الكامل للرأس.
- أورام آجلة (بعد ٢٠-٣٠ سنة من المالجة): ورم
 سحائي، ساركومة، ورم دبقي.

الجدول (١٥) التأثيرات الجانبية الأجلة لملاج أورام الدماغ بالأشعة

النخاع (أو الحبل الشوكي) الإشعاعي radiation myelopathy. وتساعد تجزئة "الجرعة" العلاجية fractionation of the dose على تجنب هذا الضرر أو الإقلال منه.

ثانياً- أورام الأزواج القحفية tumors of the cranial nerve:

الباثوثوجياء

تقدر أورام الأزواج القحفية ب(٨٪) تقريباً من مجمل الأورام داخل القحف. ولها تماذج مختلفة:

1- أكثر هذه الأورام شيوعاً هي الأورام الشوانومية schwannomas (كانت تعرف في السابق بورم المصب neuroma). ويجب عدم الالتباس بين المصطلحين "ورم العصب أو الورم الشوانومي" من جانب وبين الورم الليفي العصبية وسياتي ذكره لاحقاً.

ينشأ الورم الشوانومي من خلايا شوان التي تقوم بتدغيم المحاوير العصبية في الجملة العصبية المحيطية، كما تصنع أغمادها الميالينية. ويقابلها في الجملة المصبية المركزية الخلايا الدبقية قليلة التغصن. وعلى ذلك تصيب الأورام الشوانومية كل الأزواج القحفية، باستثناء الزوجين آ و II لغياب خلايا شوان منها، ويعد هذان الزوجان جزءاً من الجملة المصبية المركزية من الناحية الجنينية أيضاً. ويصاب بالورم الشوانومي الغصن الدهليزي vestibular branch للزوج الشامن القحفي خاصة. أما الورم الذي يصيب الزوج القحفي الأول غالباً فهو نادر المعادفة، ويعرف بورم العصب الحسي الأرومي (أو الورم الأرومي لعصب الشم).

أما الزوج الثاني القحفي فقد يصاب بورم دبقي يعرف بورم معنب البصر المدبقي (ONG). optic nerve glioma (ONG) وتكمن أهمية الداء في أنه قد يكون مؤشراً لاحتمال حدوث أورام أخرى في الجملة المصبية المركزية مستقبلاً، إما في المصاب ذاته، وإما في أحد أفراد أسرته.

٣- قد تصاب أي من الأزواج القحفية بورم سحائي لوجود طبقة من خلايا العنكبوتية arachnoid cells تغلف الأزواج القحفية داخل القحف.

"F" أورام غمد العصب المحيطي الخبيشة" malignant ورام غمد peripheral nerve sheath tumor يشمل مصطلح "ورم غمد العصب" كلاً من الورم الشوانومي schwannoma والورم الليفي neurofibromas. وهذه الأورام الخبيشة هي أورام نادرة جداً، وتصيب خاصة العصب ثلاثي التواثم الدهليزي nerve (العصب القحفي الخامس)، أو العصب الدهليزي السمعي (العصب القحفي الثامن).

الظاهر السريرية:

تعتمد أعراض أورام الأزواج القحفية على ما يلى:

١- الزوج القحضي المؤوف.

٧- سرعة نمو الورم، مع الإشارة إلى أن معظمها حميد
 ويطيء السير.

 ٣- حجم الورم: فالكبير منها قد يضفط الأزواج القحفية المجاورة أو جدّع الدماغ.

يتظاهر الورم الأرومي لعصب الشم برعاف متكرر بالا انتظاهر في حين تسبب أورام عصب البصر optic nerve - انتظام. في حين تسبب أورام عصب البصر عقد رؤية مترقي الدبقي منها أو السحائي أو الشوانومي - فقد رؤية مترقي السير، وتبارز المقلة، واحتقان أوعية الصلبة. وقد تشخص السير، وتبارز المقلة، واحتقان أوعية الصلبة. على أنها التهاب عصب البصر optic neuritis أو اعتلال العصب بنقص الارتواء (الإقفاري) ischaemic optic neuropath.

يتعذر التضريق بين الأورام من جهة، وبين سواها من الكتل داخل الوقب من جهة أخرى. ومن هذه الكتل: الأورام الحبيبية ولاسيما الساركوليد المصبي neurosarcoidosis، والورم الوصالي الكهضي cavernous haemangioma، والكيسة الجلدانية dermoid والنقائل، كما يجب التفريق بين مختلف نماذج أورام عصب البصر، إلا أنه كثيراً ما يتعذر ذلك.

قد تصاب عقدة عصب ثلاثي التوائم بالورم الشوانومي، كما قد يصيب هذا النموذج من الورم العصب الدهليزي ومنه الدوار والطنين ونقص السمع الذي قد يشخص خطأ بأنه داء منيير Meniere. وقد يدل شلل العصب الوجهي مطرد السير على ورم شوانومي في العصب السابع.

تتأذى الأزواج القحفية بازدياد حجم أورام الأزواج القحفية القريب بعضها من بعض، فعلى سبيل المثال يصاب المصب الدهليزي، ويظهر الرنح الأتكسيا)، كما قد يضغط جذع الدماغ إذا ما بلغ الورم حجماً كبيراً، وقد يضطرب دورانس دش ومنه ظهور أعراض obstructive hydrocephalus.

الخبارات العلاجبة،

ثمة عدة خيارات علاجية تشمل:

۱- اتباع أسلوب الإرجاء والترقب اليقط -watchful wait and-see .

٢- الجراحة التقليدية.

٣- الجراحة المجهرية.

الجراحة الإشعاعية بالتوضيع التجسيمي stereotaxic
 radiosurgery

٥- مختلف نماذج المعالجات الإشعاعية المجزأة fractionated radiation therapy.

لقد أثبتت الجراحة الإشعاعية بالتوضيع التجسيمي جدارتها ولأسيما للشوائوما الدهليزية أو للورم السحائي الدهليزي، كما يمكن اللجوء إليها علاجاً مساعداً بعد استئصال ورم كبير بالجراحة المجهرية استئصالاً غير تام.

ثاثثاً– أورام الأعصاب الحيطية tumors of the peripheral nerves:

الباثولوجيا:

يطلق مصطلح "ورم العصب" neuroma على أي انتباج swelling (= تورم) يصيب عصباً ما، بصرف النظر عن السبب. وعلى ذلك فهو مصطلح فضفاض: فقد يكون هذا التورم تنشئياً معيداً أو خبيثاً. ولا يشمل هذا المصطلح عرفاً، "أورام العصبونات" neuromas، كما قد يُظن خطاً.

ثمة ثلاث فئات رئيسية من أورام الأعصاب المعيطية تشمل:

1- الأورام الليفية المصبية neurofibroma: وتشاهد في سياق داء الورام الليفي العصبي من النموذج الأول سياق داء الورام الليفي العصبي من النموذج الأول ١٦). autosomal جيني المنشأ غالباً (الجدول ١٦). وينتقل الداء صفة صبغية جسدية سالدة dominant. وتنشأ الأورام الليفية العصبية في الأعصاب المحيطية من الخلايا الشوانية التي لا تشكل غمداً ميلانينياً non-myelinating Schwann cells.

۳-الشوانومات schwannomas: يطلق عليها أسماء كثيرة ومتشابهة، وكلها تمني ورم غمد الليف المصبي neurilemmoma = neurolemmoma.

هذا النموذج من الأورام هو أكثر تنشؤات الأعصباب المعيطية مشاهدة، وينشأ من الخلايا الشوانومية التي تشكل الأغماد الميلانينية الغطاء العازل للألياف العصبية، وهي أورام بطيئة النمو ولا تتحول للخباثة إلا نادراً ١٪.

يشاهد هذا النموذج من الأورام إما ورماً منضرداً غالباً، وإما متعدداً أحياناً في سياق الورام العصبي الليضي neurofibromatosis، أو الوُرام الشوانومي schwannomatosis. (= وُرام أغماد الآلياف العصبية neurilemmomatosis).

يختلف مصطلح الورام الشوانومي عن نظيره الورام العصبي الليفي؛ إذ يطلق "الورام الشوانومي" على الشوانومات المتعددة من دون وجود مظاهر أخرى للورام العصبي الليفي من نموذج ١ أو نموذج ٢ (الجدول ١٧).

يقوم التشخيص على وجود دليلين أو أكثر مما يلى:

١- وجود ست (١) بقع أو أكثر من بقع القهوة بالحليب caffé au lait macules، يفوق القطر الأعظمي لكل منها ه مم في مريض لم يصل لطورالبلوغ، أو ١٥ مم لن تجاوز تلك المرحلة.

٢- وجود ورمين أو أكثر من الأورام الليفية العصبية neurofibromas أو ورم ليفي عصبي واحد ضفيري الشكل
 plexiform.

- ت نمش freckling في الناحيتين الإبطيتين أو المغبنيتين، أو في الإبطين والمغبنين (علامة كرو Crow).
 - إدر ورم دبقى في عصب البصر.
 - ه- عقدتي ليش نيهان عابيتين Lesch Nyhan hamartoma nodules هي القزحية iris .

١٥- افة أو أفات عظمية مميزة، كخلل تنسج العظم الوتدي sphenoid dysplasia، أو ترقق قشرة عظم طويل، إما مع تمضمل كاذب pseudoarthrosis، وإما من دونه على سبيل المثال.

٧- للمريض قريب من الدرجة الأولى (كأحد الوالدين، أو الأشقاء أو النسل) مصاب بالعلة ذاتها.

الجدول (١٦) معايير المعهد الوطني الأمريكي للصحة التشخيصية (INH) للورام الليفي العصبي من النموذج الأول (١٣) neurofibromatosis, type 1 (NF1)

يقوم التشخيص على استيفاء الميارين التاليين:

١- وجود ورم في كل من العصبين القحفيين الثامنين (إي ورم في كل جانب)، يشاهدان بالتصوير المناسب (MRI)
 أو CT).

٢- للمريض قريب من الدرجة الأولى (كأحد الوالدين parent) أو أشقائه، أو نسله offspring) مصاب بالعلة ذاتها،
 مع وجود أحد الميارين التاليين:

أ- ورم في المصب الثامن في جانب واحد فقط في أحد الأقرباء، أو

ب- ظهور قريئتين في أحد أقرباء المريض مما يلي:

- ورم عصبي ليفي،
 - ورم سحائي.
 - ورم دبقی،
- ورم شوائي في القحف cerebral schwannoma
- عثامة opacity عدسية خلفية تحت الحفظة شبابية (يَفْعِية) juvenile

الجدول (١٧) معايير المهد الوطئي الأمريكي للصحة (INH) التشخيصية للورام الليفي العصبي من اللموذج الثاني (Neurofibromatosis, type 2 (NF2)

تنمو الشوانومات ببطء، ولا تتسرطن إلا نادراً ١٪.

"F أورام غمد العصب الخبيثة malignant peripheral العصب الخبيثة المصبية المصبية المصبية المصبية المصبية العصبية العصبيث neurofibrosarcoma .neurosarcoma أو بالورم الشوائي الخبيث neurosarcoma .neurosarcoma

تنشأ هذه الأورام شديدة الخباشة من النسيج الضام حول الأعصاب، وتمتد إلى النسج المجاورة، كما قد تطلق أوراماً نقيلية إلى النسج الأخرى. يؤهب الورام العصبي الليفي من النموذج الأول للخباشة في نصف الحالات. تعالج هذه الحالات باستنصال الورم، وبالتشعيع، وكيميائياً للحؤول دون الانتشار.

4- ارتشاح ورمي للمصب nerve infiltration: من سرطان
 مجاور، شأن الحال في مقلازمة بانكوستPancoast

.syndrome

ف-أورام المصب اللا تنشئية non-neoplastic neuromas، وتشمل:

- أورام العصب رضية المنشأ: وتشاهد بعد قطع العصب (ولاسيما تلو الجراحة) في الجزء الدائي (المركزي) للعصبة قرب الندبة الجراحية، ويتشكل من كتلة من الألياف العصبية المتجددة regenerating nerve fibers التي تنمو عشوائياً، فتسبب ألماً شديداً، وقد يكون الورم سطحياً تحت الجلد مباشرة، أو في النسيج الشحمي، أو قد يكون عميقاً، شأن الحال تلو استئصال المرارة على سبيل المثال، ويعرف هذا النموذج من الورم بورم العصب الكاذب pseudoneuroma.

ورم العصب لمورتن (ويعرف بأسماء أخرى كالألم بين

مشطي القدم لمورتان Morton's inter metatarsalgia، وألم العصب لمورتان Morton's neuralgia، وورم عصب أخمص القدم plantar neuroma، وورم المصلب بابان مشاطي القدم intermetatarsal neuroma).

يُشعر بالألم أو الخدر أو بكليهما في السافة بين المشطين الثالث والرابع للقدم، وتخف الأعراض بخلع الحذاء أو النعل، وينجم عن تليف حول العصب لا فيه. وعلى ذلك، فهو اعتلال أحادي المصب mononeuropathy، ويطلق عليه تشريحياً "الورم الليفي حول العصب perineural fibroma".

المطاهر السريرية والتشخيص:

ربما لا تسبب هذه الأورام أعراضاً، أو قد تؤدي إلى اضطرابات حسية مختلفة، كالخدر numbness أو التوخز pins أو الحرق. كما قد يشعر بألم تتفاوت شدته من شخص إلى آخر. وقد يجس العليل كتلة سطحية أو عميقة. كما قد يحدث ضعف عضلي في منطقة توزع العصب المؤوف. كما قد يحدث ضعف عضلي في منطقة توزع العصب المؤوف. وتساعد دراسة النقل في العصب والتصوير بالرئين المغنطيسي MRI neurography – ولاسيما تصوير العصب على تأكيد التشخيص. في الجدول (١٨) مقارنة بين الصفات الميزة لأورام الأعصاب المعيطية الحميدة منها والخبيثة. الميزة مركزي للمادة التباينية يوحي بشدة أن الورم حميد. أما الألم الشديد في أثناء الراحة مع وجود حواف غزوية أما الألم الشديد في أثناء الراحة مع وجود حواف غزوية

-الخيارات العلاجية:

قد يكون اتباع أسلوب الإرجاء والترقب اليقظ هو المضل في كثير من الحالات، نظراً لأن هذه الأورام هي حميدة غالباً، ولاعرضية، ويطيئة التفاقم. وتتابع حالة المريض سريرياً

وتصويرياً لحين الحاجة إلى الجراحة. أما أورام غمد العصب الخبيثة فتتطلب الجراحة من دون إبطاء، لشدة خباثتها.

رابِماً- تأثيرات خَباثات الجِسم في الجملة المصبية effects of systemic malignancies on the nervous system:

١- خياثات الجسم والدماغ على نحو هام:

قد يتأثر عمل الجملة العصبية بالخباثات الجهازية الأخرى بآليات مختلفة تشمل:

أ- الغزو الباشر direct invasion، شأن ما يشاهد بورم قمة الرئة الذي قد يمتد ليشمل الجذور السفلية من الضفيرة العضدية (ورم بانكوست Pancoast)، كما قد يمتد ورم في الجمجمة (كأورام الجيوب الأنفية) أو مجاورة لها (كأورام البلعوم الأنفي) عبر ثقوب مخارج/مداخل الأزواج القحفية في القاعدة، إلى داخل القحف، وقد تصل الأورام خلف الصفاق القريبة من العمود الفقاري عبر الثقوب الفقارية إلى القناة الشوكية أيضاً.

ب طهور أورام نقيلية metastases، تصل إلى الجملة العصبية بوساطة الدم، وسبق ذكرها. ويكتفى التذكير بما يلى:

●تقدر النقائل للدماغ ب(٣٠-٥٠) من مجمل أورام الدماغ.
● تشاهد النقائل الدماغية في ١٥-٣٠٪ من السرطانات الجهازية ولاسيما من أورام الرئة (وتسبب ٥٠٪ من مجمل النقائل الدماغية)، والثدي والجهاز الهضمي والجلد (الورم الملائيني melanoma).

تندر مصادفة النقائل الدماغية في الأطفال، فهي أقل من ٦٪ من مجمل أورام الدماغ في هذه الفئة العمرية.
 وتشاهد في سياق الساركومات الجهازية، والورم الأرومي
 المصبي neuroblastoma وأورام الخلايا المنتشة germ cell.

يصادف في ٥-٦٪ من الحالات فقط، وهو غير شديد	الألم في أثناء الراحة
لا يحدث غالباً، وإن حدث (في ١٠٪ من الحالات) فهو خفيف الشدة	الضعف العضيلي
منتظمة في كل الحالات	حواف الورم بصور MRI أو CT
تعزيز مركزي	نمط تعزيز الورم للمادة التباينية بصور MRI أو CT
	غير شديد لا يحدث غالباً، وإن حدث (في ١٠٪ من الحالات) فهو خفيف الشدة منتظمة في كل الحالات

- قد تكون النقائل الدماغية المظهر الأول الموجه لورم جهازى "صامت" في ٥-١٥٪ من الحالات.
- وتكون الأورام النقيلية متعددة غالباً: مما يستوجب تمييزها من الأورام الأولية متعددة البؤر ومن التبنرات الورمية secding أيضاً (الجدول ١٠). ولكن قد يشاهد ورم نقيلي منفرد، ويجب تمييزها حينئذ من الورم الدماغي الأولي.
- قد يتأثر عمل الجملة العصبية على نحو غير مباشر بالأورام الجهازية، ويتمثل ذلك بخمج انتهازي (لنقص المناعة بسبب ورم، أو لتثبيط مناعي دوائي المنشأ)، أو بعوز اغتذائي، أو بتأثير جانبي للأدوية المضادة للتنشؤات.
 - الأباعد الورمية، كما سيرد لاحقاً.

remote effects of carcinomas الأباهد الورمية

قد تسبب بعض أورام الجسم أذيات عصبية في الجملة العصبية المركزية (الدماغ أو الحبل الشوكي)، أو الحيطية من دون وجود ضغط مباشر على الجملة العصبية من الورم أو من نقائله، ومن دون وجود خمج انتهازي أو عوز اغتذائي، أو من نقائله، ومن دون وجود خمج انتهازي أو عوز اغتذائي، على التأثيرات جانبية دوائية للعقاقير المضادة للتنشؤات. يطلق على التأثيرات العصبية أسماء مختلفة كالأباعد السرطانية على التأثيرات العصبية أسماء مختلفة كالأباعد السرطانية العصبية اللانقيلية للسرطانات remote or distant effects of carcinoma العصبية اللانقيلية للسرطانات carcinoma الورمية carcinoma. أو متلازمات نظيرة الورمية syndromes (PNS).

يختلف الإمراض في الأباعد الورمية من حالة إلى أخرى:

أ- فقد يطلق الورم إلى الدوران هرمونات أو مواد فعالة بيولوجياً، لها تأثير في عمل الجملة العصبية، كالإفراز غير الملائم لهرمون مضاد الإبالة ADH الذي ينقص تركيز الصوديوم في الدم؛ مما قد يسبب الغثيان والقياء والمعص العضلي cramps والتخليط الذهني والاختلاج (وقد يُفرز هذا الهرمون من أورام الرئة صغيرة الخلايا (= ورم الخلية الشوفانية موننية (البنوستات)، وهي داء (البنكرياس)، وسرطان الموثة (البنوستات)، وهي داء هودجكن)، فتؤدي المتغيرات الهرمونية والشواردية إلى اضطراب عمل الجملة العصبية.

ب- إنتاج مركبات مناعية قد تترسب في الأوعية الدقيقة، ومنها داء المعقدات المناعية immune - complex disease.

ج- قد يكون الإمراض في الأباعد الورمية مناعياً ذاتياً (الجدول ١٩)، لوجود أضداد ذاتية في الدوران ضد بعض

مكونات الورم، لها فعل متصالب cross-react مع بعض النسج العصبية، أو لحدوث تثبيط مناعي يسمح بإنتاج مثل هذه الأضداد.

يجدر التنويه بما يلي:

- إن كل الأباعد الورمية نادرة المسادفة.
- ●قد تسبب الأباعد الورمية مظاهر عصبية، أو جلدية، أو مفصلية، أو دموية، أو هضمية، أو اضطرابات لا توعية -nonspecific disorders.
- تصادف الأباعد الورمية العصبية في ٠٠,٠١ من
 السرطانات، ويعض نماذج السرطانات أكثر إحداثاً لها من
 سواها،
- إن أكثر الأورام إحداثاً للأباعد الورمية العصبية هو سرطان الرئة صغير الخلايا (= ورم الخلايا الشوفائية)؛ إذ إنه قد يسبب التهاب الدماغ الحوفي، والتهاب الدماغ والنخاع الشوكي، وتنكساً مخيخياً، ومتلازمة لامبرت إيتون الوهنية، وخلجاناً عينياً عضلياً، واعتلال أعصاب حسية تحت الحاد، واعتلال الشبكية المرتبط بالسرطانات (الجدول ١٩).
- ▼تسبق ظهور الورم بـ ۲ أسابيع إلى ٨ سئوات في ٨٠٪ من
 الحالات.
- يساعد كشف أضداد عصبية سرطانية onconeural
 antibodies
 في الدم على توجيه الاستقصاءات اللازمة في البحث عن السرطان السبب.
- يشمل البحث عن السرطان المسبب: السيرة المرضية والفحص السريري الدقيقين، واختبارات دموية، بما فيها الواصمات السرطانية (tumor markers والتصوير المقطعي للصندر والبطن والحوض، وتصبوير الشدي الشعاعي (mammography وفي سلبية الـCT) يجرى [(PET-CT) (PET-CT)] (18F) (Pet-CT). ومن سلبية الـCT) يجرى (computed).
 - ربما لا تظهر أضداد عصبية سرطانية في الدم،
- يتحسن المريض بعلاج الورم المسبب ما لم يحدث أذية عصبية دائمة، غير قابلة للتراجع.
- قد يستفيد بعضهم من العلاج بالستيروئيدات القشرية immunoglobulins أو الغلوبولينات المناعية corticosteroids. أو فصادة البلازما plasma exchange. ولا تؤثر المعالجات في الورم المسيب لا سلباً ولا إيجاباً.
- يتوقع أن تزداد مشاهدة حالات الأباعد الورمية مستقبلاً بتزايد الإصابات بالأورام.

نسب مشاهدة الحالة العصبية مع السرطان المبب	السرطان السبب associated malignancy	الأضداد العصبية السرطانية ذات العلاقة associated onconeural antibodies	النظاهر السريرية	المتلازمة
نها على وجود تنشؤ		باعد الورمية (يرافقها س بافي نسبة عالية من الر	classical syndromes تلؤ	المتلازمات المدرسية :
ترافق ٢٠٪ من حالات التهاب الدماغ الحوفي ما ذكر من السرطانات	سرطان الرئة صغير الخلايا (SCLC)، الثدي، الخصية	anti-Ma %71 anti-Hu %14 anti-phiphysin %6 anti-Tr %4	تغير المزاج، عتاهة، اختلاجات	التهاب الدماغ الحوفي lumbic encephalitis
تترافق 10٪ من حالات التهاب الدماغ والنخاع الشوكي مع السرطان	سرطان الرئة صغير الخلايا (SCLC)	تختلف بحسب الشهد السريري	تختلف كثيراً من حالة إلى أخرى	التهاب الدماغ والنخاع الشوكي encephalomyelitis
ترافق ٥٠٪ من حالات التنكس المخيخي مع السرطان	الرئة، المبيض، الثدي ليمفوما هودجكن	anti-Yo %100 anti-Tr %96 anti-Ri %50 anti-CV2 %26 anti-Hu %18 anti-amphiphysin %17 Anti-Ma (1) or (2) %5	بده سريع لل: الرنح، وعسر البلع، والرتة، والرأرأة العمودية عند الحملقة للأسفل downbeat nystagmus	تنكس مخيخي cerebellar degeneration
ترافق ۲۰٪ من هذه الحالات السرطان. وتشاهد هذه المتلازمة في ۳٪ من سرطانات الرئة صفيرة الخلايا	سرطان الرئة صفير الخلايا (SCLC)	anti-CV2 %9 anti-amphiphysin %8 anti-Hu %6 anti-Ri %4	ضعف المضل الداني	متلازمة لامبرت - إيتون: المثلازمة الوهنية Lambert-Eaton myasthenic syndrome
ترافق ٢٠٪ من حالات الخلجان الميني العضلي السرطان	سرطان الرئة صفير الخلايا (SCLC)، ورم أرومي عصبي neuroblastoma (في الأطفال)	anti-amphiphysin %9 anti-CV2 %5 anti-Yo %5 anti-Hu %1	الخلجان (زمَع) العيني' opsoclonus وخلجان عضلي' myoclonus	خلجان میني - مضلي opsocionus- myocionus
ترافق 70٪ من هذه الحالات السرطان	سرطان الرثة صغير الخلايا (SCLC) في ٨٠٠ من الحالات، الثدي، المبيض، الساركومة، ليمضوما هودجكن	anti-Hu 40 anti-CV2 %27 anti-mphiphysin %22	اضطراب حسي تحت حاد متعدد البؤر، ألم وشواش الحس paraesthesia رنح حسي sensory منع حسي ataxia	اعتلال أعصاب حسية تحت الحاد subacute sensory neuropathy (SSN)

⁽١) الخلجان العيني هو سلسلة لا إرادية غير منتظمة في حركة العينين التقارنة conjugate eye movements، تبدو بشكل نفضات jerks سريعة. دقيقة. فجائبة، غير منتظمة (لا في الاتجاه، ولا في السعة)، تثار عند محاولة الحملقة على هدف ما.

تتمة الجدول (١٩) في الصفحة التالية

⁽٢) الحلجان العضلي هو نفضات عضلية لا إرادية وغير منتظمة .

السرطان المعبب associated malignancy	الأضداد العصبية السرطانية ذات الملاقة associated onconeural antibodies	المطاهر السريرية	المتلازمة
ت لا تنشئية غالباً، قد تر	يد الورمية (هي متلازماه	سية non-classical تلأباء	متلازمات غير مدره
ورم تيموسي (ورم توتي) thymoma	لا توجد أضداد خاصة يستدل منها على وجود ورم	ضعف عضلي: (البدء في عضل العينين و/أو الفم والبلعوم، ثم عضل الأطراف) يستجيب للعلاج للبطات الكولينستيراز cholinesterase inhibitors	الوهن العضلي الوبيل myasthenia gravis
الثدي، القولون، ورم تيموسي	Anti-amphiphysin	صمل العضل الحوري مترقي السير progressive axial rigidity مع تشنجات spasm	متلازمة الشخص المتيبس stiff person syndrome
سرطان الرئة صغير الخلايا (SCLC)	أضداد مناعية ذاتية ضد عناصر شبكية مختلفة، تؤثر في عمل نبابيت الشبكية retinal rods ومخاريطها cones	نقص حدة البصر ثنائي الجانب مع تحسس ضوئي. تتفاقم الحالة بسرعة خلال أسابيع أو أشهر	المرتبط بالسرطانات cancer-associated retinopathy (CAR)
ورم میلانیني	أضداد ذائية ضد عصبونات النبابيت تنائية القطب rod bipolar neurons	عمى ليلي وميضي مفاجئ	المُرتبطُ بالورم الميلانيني ' melanoma-associated retinopathy (MAR)
	عدد القولون، ورم التيموسي (ورم التيموسي (ورم التيموسي (ورم التولين، ورم التيموسي التيموسي التدي، القولون، ورم التيموسي التحاليا (SCLC) الخلايا (SCLC)	السرطانية ذات العالاة معدونات العالية العالمة المعافرة ا	عدد البصر المعالفة المعادلة ا

الجنول (١٩) متلازمات الأباعد الورمية العصبية Remote (= distant effects = paraneoplastic = non-metastatic effects of carcinoma)

اضطرابات الضغط داخل القحف

احمد منصور أبوعليقة

يعرف الضعط داخل القحف intracranial pressure بأنه الضغط المؤثر في النسيج الدماغي. ويؤثر عاملان رئيسان في هذا الضغط، هما: حجم السائل الدماغي الشوكي (س.دش) (Cerebrospinal fluid (CSF) المسوجسود ضسمسن البطيئات وحول الدماغ والحبل الشوكي؛ وحجم الدم ضمن الأوعية. ثمة توازن دقيق بين حجوم المتثابتات (الثوابت) parameters الثلاث ضمن القحف (الدماغ، وس.دش، والدم في الأوعية)، تحافظ على الاستتباب البدني homeostasis.

يفرز ٥٠-٥٪ من السائل الدماغي الشوكي من الضفائر المشيميائية choroid plexus في حين يفرز الباقي (٣٠٪ تقريباً) من البطانة العصبية ependymal surface. ويتم إنتاجه بالترشيح الشعيري المستدق الفاعل (المستهلك الطاقة) active capillary ultra filtration ويوجد في كل حين ٩٠-١٠١ مل من السائل ضمن البطينات وحول الدماغ والحبل الشوكي. وتكون الكمية المنتجة ثابتة، مهما تغير ضغط سد. ش ارتفاعاً أو انخفاضاً، وتقدر بـ ٢٠ مل/سا أو ضغط سد. ش ارتفاعاً أو انخفاضاً، وتقدر بـ ٢٠ مل/سا أو ٥٠٠ مل/اليوم. في حين يمتص سد. ش على نحو منفعل ، ٥٠ مل/اليوم. في حين يمتص سد. ش على نحو منفعل وعمد و على دنك بنيدال سد. ش باستمرار sagittal sinus خاصة. وعلى ذلك يتبدل س.د ش باستمرار بمعدل ٧٠٠ مرات تقريباً كل يوم.

أما العامل الآخر الذي يؤثر في الضغط داخل الشحف .cerebral blood flow (CBF) فهو حجم جريان الدم في الدماغ (CBF) ميليلتر في ثمة تنظيم ذاتي لهذا الجريان الذي يبلغ ٧٥٠ ميليلتر في

الدقيقة في الراشدين. وتعادل كمية الدم المتدفقة في الدماع 10% من النتاج القلبي، أو ٥٠-٥٠ ميليلتر من الدم لكل ١٠٠٥ من الدماغ/دقيقة. ويتغير تدفق الدم بحسب الاحتياجات الاستقلابية للدماغ. فإذا ازداد الجريان كثيراً - ومنه كتلة الدم الموجودة داخل القحف. ازداد الضغط داخل القحف. وإذا نقص إلى ما دون ١٨-٥٠ مل/١٠٠٠غ/دقيقة أدى إلى الإقفار (نقص الارتواء). وإذا تدنى إلى أقل من ١٨-١٠ مل/١٠٠غ/د أفضى إلى تموت النسبج العصبي، في الجدول (١) العلاقة بين جريان الدم في الدماغ والضغط داخل القحف.

لخص "مونرو" و"كُلي" العلاقة المتبادلة بين حجوم العناصر الثلاثة في داخل القحف(الدماغ، والدم، وسدش)؛ في فرضية شهيرة عرفت باسميهما Monro-Kellie في فرضية على أنه في الصحة يبقى hypothesis وتنص هذه الفرضية على أنه في الصحة يبقى مجموع حجوم كل من كتلة الدم داخل أوعية القحف، والمدش، والنسيج الدماغي ثابتة. ولهذه الفرضية تطبيقات عملية سترد لاحقاً.

ليقاس ضغط س.د. ش عند البزل القطاني السائل عند نكره (LP) بوضعة الاستلقاء الجانبي، ويندفع السائل عند نكره مباشرة (= الفتح) at opening (عندفع السافة تحت العنكبوتية القطنية مع نظيره في البطينات بوضعة الاستلقاء. ويبلغ الضغط ١٠-١٨سم ماء (= ٨- ١٥مم زئبقي الم أو ما يمادل ١٠,١-٢ كيلو باسكال kPa (الم عنه الضغط الحدم ماء (kPa 2"1-3"2 = Hg) بوضعة الجلوس، أما في الولدان newborn فهو ٨-١٠ سم ماء (١,١-١)

جريان الدم في الدماغ (CBF) ± ضغط الإرواء 2(CPP) − المقاومة الوعائية (CVR) كما أن:

 $(1/CRP)^3$ الضغط الإرواء $(CPP)^2$ الضغط الوسطي $(MAP)^3$ الضغط داخل القحف

إن حجم الدماغ في الصحبة هو ١٤٠٠ ميليلتر؛ وحجم سـدش هو ١٥٠ ميليلتر، وحجم الدم هو ١٥٠ ميليلتر. والأحجام الثلاثة ثابتة تقريباً في الصحة.

- 1 (CBF) = cerebral blood flow
- (وهو ۲۰-۷۰مم زئيقي في المنحة) CPP) = cerebral pulse pressure ((معر المنحة)
- 3 (CVR) = cerebral vascular resistance
- 4 (MAP) = mean arterial pressure
- 5 (I/CRP) = intracranial pressure

الجدول (١) العلاقة بين جريان الدم في الدماغ والضفط داخل القحف

ه مم Hg)، وفي الأطفال ٣-٧ مم Hg. وتظهر معظم تبدلات الضغط في أثناء البزل بالسعال، أو بضغط البطن، أو الوريدين الوداجيين في العنق.

أولاً- فرط الصفط داخل القحف: رياس بي

raised intracranial pressure لارتفاع الضغط داخل القحف أسباب كثيرة. في الجدول (٢) أمثلة عليها.

التقييم السريريء

إن ثالوث المظاهر: الصداع والقياء ووذمة حليمتي المصبين البصريين يوحي بشدة وجود فرط ضفعك داخل القحف. ولكن لا يوجد ترابط بين شدة ارتفاع هذا الضغط من جهة وشدة تلك المظاهر من جهة أخرى، وفيما يلي أهم مظاهر فرط الضغط داخل القحف.

١- قد يصف العليل صداعه بأنه نابض throbbing أو أن رأسه يكاد أن يتفجر. ويتفاقم الصداع بالعوامل التي تفاقم هذا الضغط: كالسعال والعماس والاستلقاء. ويكون على أشده صباحاً غالباً، وقد يكون ذلك ناجماً عن تفاقم الضغط القحفي والاستلقاء وارتفاع pCO2 في أثناء النوم ونقص امتصاص السائل الدماغي الشوكي أيضاً.

٧- أما وذمة حليمتي العصبين البصريين فلها شأن عظيم في التشخيص، إلا أنها لا تظهر إلا بعد عدة أيام من حدوث فرط الضغط داخل القحف، وقد تبدو نزوف في قعر العين إذا ارتفع الضغط ارتفاعاً شديداً مفاجئاً قبل ظهور الوذمة، شأن ما يشاهد في النزف تحت العنكبوتية أو في بعض حالات فرط رضوض الرأس. وقد لا تظهر الوذمة في بعض حالات فرط الضغط داخل القحف قديم العهد؛ إذا كان كُم sleeve الأمت تحت العنكبوتية الذي يحيط بالعمب البصري غير متصل بالمافة تحت العنكبوتية الدماغية الدماغية subarachnoid space.

٣- والقياء يظهر متأخراً، ويرافق الصداع الصباحي غالباً.
٤- تحدث بلادة ذهنية، وفرط نوم، واضطراب في الوعي مترقي السير (يقاس بسلم كلاسكو للسبات Glasgow Coma
(Scale (GCS)). ويواكب اضطراب الوعي شدة تزايد الضغط القحفي، وحدوث انزياح في التشكلات الشبكية formation والدماغ البيني diencephalon والدماغ التوسط caudal.

قد تشاهد علامات موضعة زائفة، ولاسيما شلل العصب
 السادس في جانب واحد أو في كليهما
 إ- أما في الأطفال والرضع فقد تصادف علامات أخرى

أمثلة سريرية	العلة السبية
 ١- الأورام الدموية الرضية: خارج الجافية extradural، وتحت الجافية subdural وداخل الدماغ nntracerebral. ٢- التنشؤات: والأورام الدبقية glioma. والسحائية، والنقائل. ٣- الخراجات. ٤- الوذمة البؤرية focal edema الناجمة عن رض أو احتشاء أو ورم. 	الكتل الموضعة
– استسقاء الرأس (موه) الانسدادي obstructive hydrocephalus. ۲– استسقاء الرأس (موه) المتصل المستطرق communicating hydrocephalus	اضطراب دوران السائل الدماغي الشوكي
- کسر جمجمة منخسفdepressed fractures عبر مسار جيب وريدي. ۲- خثار جيوب وريدية.	انسداد جيوب وريدية رئيسية
أدواء كثيرة تشمل: التهاب الدماغ، التهاب السحايا meningitis، رض الراس الواسع: نزف تحت العنكبوتية، متلازمة راي Reye's syndrome، اعتلال الدماء الرصاصي، الانسمام بالماء water intoxication، تلو غرق تحث الماء (مع الاستنشاق near drowning.	وذمة دماغية منتشرة أو انتباج swelling
غامض السبب	فرط الضغط مجهول السبب idiopathic intracranial hypertension (IIH)

كافتراق الدروز وتوتر اليوافيخ قبل مرحلة الالتحام. ولا تشاهد وذمة حليمة المصبين البصريين في هذه الفئة العمرية.

٧- ثمة علامات أخرى قد تشاهد كتوسع البؤيؤ، والإطراق impairedup يتماه نحو الأعلى extension to pain وارتكاس بسط الأطراف للإيلام extension to pain واضطرابات تنفسية. وتدل كلها على حدوث انفتاق خيمي أو لوزي tentorial or tonsillar herniation أكثر مما تدل على القيمة المللقة لمستوى الضغط داخل القحف.

٨- قد يحدث ارتفاع في الضغط الشرياني وبطء النبض وتغيرات في نمط التنفس في مراحل متقدمة من فرط الضغط داخل القحف؛ بسبب تشوه جذع الدماغ أو نقص الارتواء (الإقفار).

اشزيناح السماغ brain displacements والانشتناقات herniations:

قد يغضي ارتفاع الضغط في إحدى الأحياز (الحجيرات) compartment القحفية؛ إلى الدفاع جزء منه في الحجيرة ذات الضغط المرتفع نحو الحجيرة ذات الضغط الأكثر الخفاضاً. ويؤدي ذلك إلى انفتاق تحت المنجل subfalcial نحو الجانب الأخر، وعبر الخيمة المخيخية foramen نحو الجانب الأخر، وعبر الخيمة المخيخية magnum مما يؤدي إلى ظهور مظاهر عصبية مميزة. ثمة نموذجان رئيسيان من الانفتاقات: الانفتاق النازل المركزي descending central herniation عبر الخيمة أو عبر الثقبة العظمى، والانفتاق الصاعد المركزي herniation عبر الخيمة والأول منهما هو الأكثر مصادفة (الشكل ۱).

قد يكون الانفتاق النازل عبر الخيمة مركزياً أيضاً، وفيه يدفع نصفا الكرة المخية المتوذمتان النوى القاعدية والدماغ البيني diencephalon باتجاه ذيلي، فيؤدي هذا إلى نقيصة البيني، سرعان ما يتبعها تأذي الدماغ المتوسط midbrain البيني، سرعان ما يتبعها تأذي الدماغ المتوسط المسوري ومن ثم الجسر فالبصلة. وعلى ذلك يتبدل المشهد السريري بتفاقم الانفتاق بالاتجاه الرأسي الذيلي (الجدول ؟). كما قد يؤدي لي تمزق شرايين الجسر الثاقبة perforating arteries، ومنه ومنه ودوث نزف أو نزوف صغيرة (تدعى نزف دوريت Duret)، تؤدي إلى الوفاة. وتجدر الإشارة إلى تشابه المشهدين السريريين في كل من الانفتاق المركزي النازل عبر المشهدين السريريين في كل من الانفتاق المركزي النازل عبر

الخيمة من جهة، ونظيره المشاهد في متلازمة نقص الضغط القحفي من جهة أخرى، والذي قد يؤدي إلى انفتاق مركزي عبر الخيمة أيضاً، كما سيرد لاحقاً.

تشخص الانفتاقات سريرياً؛ ويؤكد المتشخيص بوساطة التصوير، ولاسيما بالرئين المغنطيسي، ولعل أفضل وسيلة غير مباشرة وغير باضعة للاستدلال على وجود فرط الضغط داخل القحف وشدته؛ هي قياس القطر الأعظمي لغمد عصب البصر خلف المقلة. فإذا تجاوز قطره ٨٢، ٥ مم، دل ذلك على فرط الضغط داخل القحف في ٩٠٪ من الحالات (وهذه هي حساسية الاختبار sensitivity). أما مناوعته



(الشكل (١) النماذج الختلفة للانفتاقات الجانبية داخل القحف

 أ- انفتاق التلفيف الحزامي cingulate herniation (المعروف ب"الانفتاق تحت المثجل" أيضاً، عبر الخط الناصف نحو الجائب المقابل. وقد يؤدي هذا إلى اضطراب الوضعة posture والوعي.
 ويسبق حدوث نماذج الانفتاقات الأخرى.

بِ- انفثاق معتني (= كلابي) uncal herniation: وهو اكثر الانفتاقات

مشاهدة؛ إذ ينفتق معقف uncus الفص الصدفي بين حافة الخيمة والجزء العلوي من جنع الدماغ، مما يؤدي إلى اضطراب في الوعي مترقي السير، مع توسع البؤبؤ الموافق وفالج شقي مقابل. ج- انفتاق لوزي tonsillar herniation: وفيه تنمتق اللورتان المخيخيتان عبر الثقية العظمى لتتحشر في القسم العلوي من المقادة الشوكية، لتتضفط البصلة، ويؤدي هذا إلى خلل قلبي تنفسي، وقرط ضغط شرياني، وارتفاع الضغط النبضي pulse pressure.

القلب وفرط الضغط "ارتكاس كوشنغ Cushing's response": ويشاهد في ثلث حالات الانمتاق اللوزي.

الانفتاق الباكر إلى الدماغ البيني (في مرحلة عكوسة reversible):

- نقص الوعى (نقص اليقظة alertness والانتباه ؛ هياج ؛ نعاس).
 - البؤيؤان صعيران (١-٣ مم)، ويرتكسان للنور.
 - محور العينين سوي، أو قد يكون هناك حول في أثناء الراحة.
 - خزل أو شلل في شق من الجسم أو في الشقين.
- ♦ أفضل حركة ممكنة في أحد الطرفين العلويين: وهي المقدرة على توضيع مكان الألم.
- التنفس: شاينه ستوكس، أو فرط تهوية مركزي central hyperventilation وتثاؤب yawning.

الأنفتاق إلى الدماغ المتوسط وأعلى الجسر (المرحلة الوسطى من الانفتاق المركزي):

- سيات
- البؤيؤان متوسطا الحجم (٣-٥ مم)، ولا يرتكسان للنور.
- افتراق حركة المينين disconjugate eye movements، مع تحدد الحركة نحو الجانبين.
- وضعة منزوع القشرة decorticate، سرعان ما تتغير إلى وضعة مفصول المخ decerebrate.
 - سيرورة المنعكسين الأخمصيين بالانبساط.
 - فرط تهوية مركزي.
 - بيلة تفهة (لا تشاهد في المرحلة الباكرة من الإصابة).
 - فرط حرارة hyperthermia.

الانفتاق إلى البصلة (الرحلة المتأخرة من الانفتاق الركزي - غير قابلة للتراجع):

- سيات عميق.
- البؤيؤان متوسعان وفاقدان لارتكاسهما للنور.
 - غياب حركة العينين.
- رخاوة الأطراف. قد تؤدي حركة الثني إلى الإيلام أحياناً.
- تنفس غير منتظم سواء في التواتر أم في العمق (التنكس الأنكسي (ataxia) مع فترات من انقطاع النفس apnea.
 - ثالوث كوشنغ Cushing's triad (فرط ضغط شرياني، بطء القلب، تنفس غير منتظم).

الجدول (٣) تطور المشهد السريري في الانفتاق المركزي النازل عبر الخيمة

(نوعيته) specificity فهي ٩٧٪. أما إذا ما اعتمد الحد الفاصل للقطر الأعظمي للغمد السوي للعصب هي ٩,٣ مم؛ ارتفعت نسبة حساسية الاختبار إلى ١٠٠٪. وتظهر صور MRI بدقة المواقع التشريحية للبنى العصبية التي هي عرضة للانفتاق. إذ يؤدي الانفتاق عبر الخيمة النازل بأجزاء من الفص الصدغي لإمحاء الصهريج فوق السرج suprasellar cistern يضغط على السويقتين المخبتين cerebral peduncle. أما الانفتاق الصاعد فيفضي إلى إمحاء صهريج رياميات التوائم (الشكل).

التنبير:

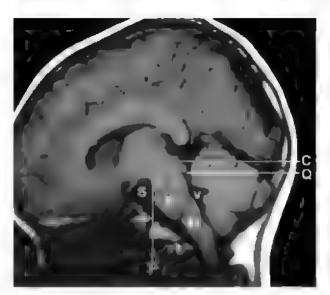
يوجه التدبير نحو معالجة السبب إن أمكن ذلك: كمعالجة الكتلة جراحياً، وإعطاء الستيروئيدات القشرية مثل dexamethasone للوذمة، والسيطرة على استسقاء الرأس بوضع تحويلة shunt، على سبيل المثال. فيما يلي عرض للمعالجات الساعدة بحسب الأولويات السريرية:

١- المحافظة على الاستتباب الفيزيولوجي المام general:

physiologic homeostasis

قد تؤثر التغيرات في الاستتباب سلباً إما على الضغط داخل القحف وإما على تروية الدماغ وإما على كليهما. لذا يتوجب الانتباد إلى:

- إبقاء الضغط الجزئي للأكسجين الشرياني pressure arterial oxygen
- المحافظة على كفاية حجم الدم في الدوران euvolemia.
- الحافظة على استواء الضغط الأسموليpressure.
- الحؤول دون حدوث حمى تفاقم فرط الضغط داخل القحف ويستدل منها على سوء الإنذار، ولاسيما في الحمى المركزية المنشأ على سوء الإنذار، ولاسيما في الحمى المركزية المنشأ عزير أيضاً)، وتشير الحرارة المركزية إلى تأذي الوطاء، شأن ما يصادف في رضوض الرأس. وتجدر الإشارة إلى أن هذا النموذج من الحمى المركزية قد يستجيب للعلاج بـ propraniol.
 - السيطرة على الاختلاج إن حدث.



الشكل (٢) مشهد تشريحي سهمي سوي للدماغ بالرئين المغنطيسي -- الصهريج فوق السرج suprasellar cistern، -- الجسر cerebral peduncles (المناع الناصف المحيدة والمسرحة السويقتان المخيتان (الدماغ الناصف) -- الجسر midbrain)، -- البصارة التوائم (اللأكمتين العلويتين وللأكمتين السفليتين) -- البطين الرابع fourth (superior and inferior colliculi) (مسلم المعاريج رباعيات التوائم wadrigeminal cistem يقم بين رباط الجسم الثفني والسطح العلوي للمخيخ، ويحوي الوريد بين رباط الجسم الثفني والسطح العلوي للمخيخ، ويحوي الوريد المحيات التوائم: منها: الصهريج المحيط، Bichat's foramen (بالدماغ التوسط]، قناة بيشا Bichat's canal ثقية بيشا . Gistern of great cerebral vein . ويصوي الصهريج الوريد المعهريج العلوي العلوي . ويصوي الوريد المعهريج الوريد المعهريج العلوي . ويصوي العلوي . ويصوي العلوي . ويصوي العلوي . ويصوي . (superior cistern).

٢- تصريف (نزح) السائل الشوكي CSF drainage:

يضرغ بعض من سدش بغرس قنطار catheter ضمن البطينات، وتعل أهم مضاعفتين لهذا الإجراء هما الخمج - الني قد يكون صريحاً أو لا أعراضياً - والنزف. تتفاوت نسبة حدوث خمج لا أعراضي في القنطار بين ، و١٩٪ من الحالات، بحسب الإحصائيات المختلفة. أما النزف فيصادف في ٢٪ من الحالات.

٣- رفع رأسية السرير:

يحسنُ رفع رأسية السرير إلى ٣٠ درجة من جريان الدم الوداجي، ويخفض الضغط داخل القحف. لكن هذا الإجراء قد يخفض الضغط الشرياني قليلاً إذا نقصت كتلة الدم في الأوعية، مما يؤدي إلى نقص ضغط إرواء الدماغ؛ لذا يجب تصحيح نقص الحجم إن وجد.

1- تسكين الألم والتهملة sedation:

يعطى: propofol أو etomidate أو midazolam وريــــيــاً ثلتهدئة، ويعطى الـ morphine أو alfentanil تُسكين الأثم

ولتثبيط السعال أيضاً.

neuromuscular الإحصار العصيبي العطبلي blockade

يفاقم النشاط العضلي زيادة الضغط داخل القحف، بسبب زيادة الضغط داخل الصدر، ومنه إعاقة عودة الدم الوريدي من المخ. لكن ما يؤخذ على هذا الإجراء أنه يؤهب لالتهاب الرثة وللأخماج. كما أنه يحول دون مراقبة حدوث الاختلاج إن حدث.

٦- الستيروليدات:

الستيروئيدات فعالة في إنقاص الوذمة الدماغية وعائية المنشأ كتلك المشاهدة في أورام الدماغ، لكنها غير مجدية في الوذمة الخلوية السمية cytotoxic cerebral edema التي تصادف في احتشاءات الدماغ ورضوض الرأس على سبيل المثال، ويركن إليها في الحالات التالية (الجدول 1)؛

- وجود أعراض لوذمة الدماغ.

- وجود وذمة بصور الرنون المغنطيسي، ولو كأنت لا عرضية.
 - قبل الجراحة، وفي أثنائها، ويعدها.
 - في أثناء التشعيع irradiation، ويعده.
 - في أثناء المعالجة الكيميائية وبعدها.

الجدول (٤) استطياب استخدام الستيروليدات في ولامة الدماغ

٧- المدرات:

أكثر المقاقير استخداماً في هذه الحالات هو الماتيتول mannitol . وهو مدر تناضحي osmotic يعمل ضمن الأوعية. ويعطى بجرعة (٢٥,١-١غ/كغ) وله تأثيران في الضغط داخل القحف:

أ- يستطيع نكر السوائل من الدماغ السوي أو المؤوف، ويفاقم الحجم القلبي القبلي cardiac preload فينخفض الضغط داخل القحف، وتطرح السوائل بالطريق الكلوي مما يؤدي إلى انخفاض الضغط الشرياني أيضاً

به تنقص لزوجة الدم بالتمديد، مما يؤدي إلى تقبض وعائي انعكاسي، فتنقص بذلك كتلة الدم داخل القحف، ومن مساوئ استخدام المانيتول أيضاً، أنه قد يغضي إلى نقص الحجم في الدوران بسبب الإدرار، كما أنه قد يؤدي إلى فرط التناضح hyperosmotic state: لذا يجب مراقبة الأسمولالية osmolality، وتجنب زيادتها الأكثر من (٣٢٠ ملم أوسمول/

٨- فرط التهوية:

يؤدي إنقاص الضغط الجزئي لثاني أكسيد الكريون P يؤدي إنقاص الضغط CO2 إلى 4-٢٠ مم زئبق؛ إلى انخفاض مؤقت في الضغط داخل القحف لتقبض الأوعية ومنه نقص التروية الدماغية.

4- معالجات اخرى،

أ-- السبات الباربيتوراتي barbiturate coma: قد تعطى كميات كبيرة من الباربيتورات أحياناً في وذمة رضوض الرأس الشديدة التي لا تستجيب للمعالجات الأخرى، لإنقاص كل من: احتياجات الدماغ الاستقلابية والتروية الدماغية وإطلاق الجدور الحرة free radicals أيضاً. وتتطلب هذه الطريقة مراقبة حدوث المضاعفات، ولاسيما الانخفاض الشديد في الضغط الشرياني.

ب- خفض الحرارة hypothermia: قد يخفف خفض الحرارة المركزية للجسم إلى ٣٤ درجة من فرط الضغط داخل القحف الحرون (المعند) «efractory» إلا أن هذا قد يؤدي إلى مضاعفات كثيرة كحدوث أخماج رثوية واضطرابات الشوارد. كما قد يعود الضغط داخل القحف إلى التفاقم مجدداً، عند السماح للحرارة بالارتفاع نحو الحدود السوية، وثمة من يشكك بفائدة هذا التدبير.

ج- حج القحف craniotomy لتخفيف الضغط: قد يفيد هذا الإجراء بتخفيف الضغط في حالات عدة بما في ذلك: رضوض الرأس، واحتشاءات الدماغ الواسمة، والنزف تحت الجافية، ومتلازمنة راي Reye syndrome المشاهدة في الأطفال. لكن قد يؤدي هذا إلى مراضة عالية قد تكون غير مقبولة في كثير من تلك الحالات.

ثانياً- حالات فرط الضفط داخل القحف:

 الوذمة الدماغية الشديدة أو العممة: للوذمة الدماغية خمسة نماذج متداخلة:

أ- الوذمة الدماهية وعالية المنشأ vasogenic؛ وهي أكثر نماذج الوذمات مشاهدة. وتنجم عن زيادة تضوذية بطائة الأوعية الشعرية للألبومين والبروتينات الأخرى في البلازما، عبر الحائل الدموي الدماغي blood-brain barrier، باتجاه الحيز خارج الخلوي، وتشاهد في المادة البيضاء ولاسيما مرافقة للأورام الخبيثة خاصة، وللأورام السليمة أحياناً.

ب- الوذمة الخلوية السمية cytotoxic وتعرف بالوذمة الخلوية ceilular oedema الخلوية الخلوية ويفضل المصطلح الأول منهما): وتنجم عن نفاذ الطاقة من أغشية الخلايا الدبقية glial cells والعصبونات، فتتوذم من دون أن يتأذى الحائل الدموي الدماغي، وعلى ذلك فهي تصيب المادة السنجابية

خاصة. يحدث هذا خلال دقائق من الأذية في الرضوض أو نقص الارتواء، ولعل أكثر أسباب تردي الحالة السريرية لمريض مصاب باحتشاء دماغي هي حصول تلك الوذمة. وتكون الوذمة خلوية سمية بادئ الأمر لتوقف أغشية الخلايا عن العمل، ومن ثم تحدث الوذمة الدماغية الوعائية أيصاً. تتضافر الوذمتان في ضغط النسيج الدماغي السليم الحيط ببقعة الاحتشاء، وتصل هذه الوذمة إلى أشدها خلال ٢٤-٩ ساعة من حدوث الاحتشاء، وتبقى على تلك الشدة مدة عشرة أيام تقريباً، ثم تتحسن تدريجياً لتزول بعد ثلاثة أسابيع من البدء تقريباً.

ج- الوذمة الخلالية interstitial oedema: وتنجم عن حدوث ارتفاع الضغط ضمن البطينات لوجود انسداد في مجرى س. د. ش، مما يسمح بعبور السوائل والصوديوم عبر البطانة العصبية ependyma إلى الحيز الدماغي جانب البطينات paraventricular space. ويشاهد هذا النموذج من الوذمة الدماغية في التهاب السحايا الذي يُعاق فيه جريان سدش وامتصاصه.

د- الوذمة الدماهية التناضحية oedema الدم وتخفيف الدم وعتباس الماء) وتخفيف الدم (احتباس الماء) وتخفيف الدم (احتباس الماء) وتخفيف الدم الموازعة الإفراز غير haemodilution (SIADH) syndrome of الملائم لهرمون منساد الإبالية inappropriate antidiuretic hormone secretion

هـ- الوذمة الدماهية بخلل توازن السوالل الهدروستاتيكية) hydrostatic cerebral oedema الاضطراب التنظيم الناتي لدوران الدم في اللخ، شأن ما يشاهد في الارتفاع الشديد للضغط الشرياني، أو للمعالجة ببعض الأدوية، ك eyclosporine بعد غرس الأعضاء وعض الأدوية الأخرى.

تشاهد الوذمة الدماغية في أدواء مختلفة (الجدول ٥). لا تسبب الوذمة الدماغية أعراضاً خاصة بها إلى أن يرتفع الضغط داخل القحف، إلا أنها تفاقم المظاهر العصبية للعلة المسببة بادئ الأمر. وعند ازدياد الوذمة وارتفاع الضغط داخل القحف تحدث أعراض معروفة: كازدياد المسداع، القياء فرمل النوم، نقص الاستعراف، فاضطراب الوعي، فالسبات. وتنجم هذه التغيرات عن نقص التروية الدماغية وانفتاق الدماغ كما سبق ذكره.

٢- فرط الضغط داخل القحف مجهول السبب
 idiopathic intracranial hypertension (IIH)

هو زيادة مقاسة في الضغط داخل القحف غير ناجمة

حالات عصبية النشأ:

- احتشاء الدماغ والنزف ضمن الدماغ.
 - أورام الدماغ.
- التهاب السحايا والتهاب الدماغ بجميع أسبابهما.
- أخماج دماغية أخرى: كالتدرن وداء المقوسات toxoplasmosis وداء الكيسات المننية cysticercosis، على سبيل المثال.

حالات غير عصبية المنشأء

- الحماض السكري الكيتوني diabetic ketoacidosis والحماض اللبني
- فرط الضغط الشرياني الخبيث واعتلال الدماغ بفرط الضغط الشرياني hypertensive encephalopathy.
 - التهاب الكبد الفيروسي الصاعق، واعتلال الدماغ الكبدي ومتلازمة راي Reye's syndrome
 - الانسمام الجهاري systemic poisoning (بأول أكسيد الكريون والرصاص).
 - نقص صوديوم الدم، (ومتلازمة الإفراز غير الملائم تهرمون مضاد الإبالة).
 - تماطى (مماقرة) الأدوية أفيونية المفعول والاعتماد عليها.
 - لدغة بعض الزواحف والحيوانات البحرية.
 - وذمة العلو (عن سطح البحر) الدماغية (HACO).

الجدول (٥) في أسباب الوذمة الدماغية

عن وجود استسقاء الرأس hydrocephalus أو كتلة في الدماغ، مع سلامة سدش من الناحيتين الكيميائية والخلوية. وكان يعرف سابقاً بـ "الورم الدماغي الكاذب pseudotumor cerebri" أو بـ "فرمل الضفط القحفى الحميد".

الوبائيات والإمراض: هذا الاعتلال هو من الحالات ذادرة المسادفة. إذ تقدر نسبة وقوعه بـ ٩، • بين كل ١٠٠٠٠٠ نسمة عامة، لكنه غير نادر في النساء البدينات في سني الإخصاب من العمر (أي، ممن كن بين ١٠-٤٤ سنة من أعمارهن). وعلى ذلك فإن نسبة الوقوع في النساء في تلك الأعمار هي ٣٠٥ بين كل ٢٠٠٠٠ أنثى، وترتفع النسبة في البدينات بين الأعمار بين كل ٢٠٠٠٠

منسب كتلة الجسم Body Mass Index (BMI)	الحالة الجسبية
اقل من ۱۸٫۵	ناقص الوزن
بین ۱۸٫۵–۲٤٫۹	سوي الوزن
بین ۲۵-۹, ۲۹	فرط الوزن
۳۰ أو أكثر	سمنة (= بدانة)

تحسب كتلة الجسم بحسب الصيغة التالية: in Kilograms / (Height الطول BMI = Weight Meters)²

وتدل على كمية الشحم fat في الجسم

الجنول (٦) الملاقة بين مناسب كتلة الجسم والحالة الجسنية

14-14 سنة لتصبل إلى ١٩,٣ في كل ١٠٠٠٠ منهن. في الجدول (٦) تذكير بتمريف قرط الوزن overweight والبدانة أو السمنة. ويبدو مما تقدم أن نسب وقوع هذه المتلازمة هي مشابهة للنسب المشاهدة في التصلب الجانبي التضمري amyotrophic lateral sclerosis ومتلازمة غيلان - باريه muscular dystrophy

التشطيمي، ثمة نموذجان لفرط الضغط القحفي مع بقاء البطيئات متناظرة، سوية الحجم أو صغيرة، وهما:

- قرط الضفط القحفي مجهول السبب.
- هُرِتُ الشَيْمَتُ الشَّحِشِي الثَّانُويِ secondary intracranial hypertension .

يشخص فرط الضغط داخل القحف مجهول السبب استناداً إلى المايير التشخيصية المذكورة في الجدول (٧).

تشمل محاكيات mimics الشهد السريري لفرط الضغط داخل القحف مجهول السبب، التي تتظاهر كحالات غير نموذجية:

- خثار الجيوب الوريدية: ويمكن تشخيصها بالرئين المفتطيسي.
- الارتشاح الورمي للسحايا: ويمكن كشفها بالرئين المفتطيسي، مع تحري الخلايا الورمية في سد.ش.
- التهاب السحايا المزمن: وتشخص بالرئين المغنطيسي
 وفحص س.د.ش.
- الأورام متساوية الكثافة isodense بصور CT غير المعززة.
 ولكن تظهر هذه جلية إما بعد التعزيز بالمادة التباينية غالباً

- ١- أعراض هي إما لفرط الضغط داخل القحف المعمم'، أو لوذمة حليمتي العصبين البصريين ٢٠١٠.
- ٢- العلامات السريرية، هي إما لفرط الضغط داخل القحف المعمم، أو لودَّمة حليمتي العصبين البصريين ' '.
- ٣- يظهر البزل القطني (بوضعة الاستلقاء الجانبي، ويعد مد الساقين) ارتفاع ضغط سَّدش لأكثر من ٢٥ سم ماءً
- ١٤ س دش سليم: خلوياً (أي عدم وجود خلايا شاذة، أو أكثر من ٥ لمَّاويات، وغياب كثيرات النوى، أيضاً)
 وكيميائياً (أي من دون ارتفاع البروتين أو نقص في السكر).
- ٥- يعمد إلى إجراء إما تصوير MRI) أو CT مع التعزيز التبايني (إذا تعدر MRI) في الحالات النموذجية ١٠ لنفي وجود استسقاء الدماغ، أو وجود كتلة، أو آفة وعائية أو بنيوية ^ تسبب فرط ضغط ثانوياً. أما في الحالات غير النموذجية ١ فيجرى MRI للدماغ مع MRV للأوردة ١٠ الدماغية.
 - ٦- لا يوجد سبب أخر لفرط الضغط داخل القحف".

اللاحظات:

١- تشمل أعراض فرط الضغط داخل القحف: الصداع، والطنين النابض pulsatile tinnitus والشفع، غائباً. وقد يحدث ألم في الرقبة، أو ألم في الظهر والكنف أو ألم جنري أحياناً. أما الأعراض الأخرى غير النوعية الشاهدة أحياناً فتشمل أعراض تخرش السحايا meningeal (رهاب الضوء photophobia والفثيان والقياء).

يشك في التشخيص:

بوجود أعراض بؤرية، أو اختلاجات، أو اضطراب في الوعي، وإن شوهدت دلت على سبب آخر لفرط الضغط داخل القحف؛ كخثار وريدي، أو احتشاء وريدي أو التهاب سحايا.

- إذا كانت الأعراض حادة البدء أو تفاقمت باطراد، دلت على سبب ثانوي لفرط الضغط داخل القحف.
- ٢- أعراض وذمة حليمة العصب البصري هي تمتم الرؤية العابر transient obscurations of vision وفقد البصر. ولا يحدث فقد البصر المراض وذمة حليمة العصب البصري واعتلال العصب البصري بنقص التروية ischaemic optic (المركزي) في الراحل الباكرة للداء (شأن الحال في التهاب العصب البصري واعتلال العصب البصري بنقص التروية التي تسبب وذمة الشبكية أو نزوفاً أو نتحات فيها.
 - ٣- لاحظ أن التشخيص يستوجب وجود أحد المظهرين فقط، لا كليهما.
- £- العلامات العينية في III هي: وذمة حليمة العصب البصري، وتناقص حدة البصر، وشلل العصب السادس، وقصور التباعد divergence عند النظر إلى البعيد وسلامتهما عند النظر إلى القريب). أما insufficiency (وهو ظهور الحول للأنسي في عين واحدة أو في كليهما عند النظر إلى البعيد وسلامتهما عند النظر إلى القريب). أما الشلول العينية الأخرى فهي نادرة المسادفة، وقد يدل وجودها على تشخيص آخر، كخثار الجيوب الوريدية، على سبيل المثال.
- ه من المكن حدوث صداع من دون مشاهدة وذمة حليمتي المصبين البصريين. في هند الحالة يتوجب إعادة بزل س.د.ش. مرة أخرى للتأكد أن فرط الضفط داخل القحف ثابت حقاً. وتشاهد هذه الأفات بوجود علة تحول دون ظهور الوذمة، كضمور المصب البصري على سبيل الثال.
- ٦- يعد الضفط بين ٢٠-٢٥ غير مشخص. ويجب إعادة البزل في مثل هذه الحالات إذا تماشى المشهد السريري مع IIH، لحدوث تقلبات في ضغط السائل بين حين وآخر، حتى في الصحة.
 - ٧- الحالات النموذجية هي: الإناث البدينات في سنى الإخصاب ممن يمانين اضطراباً طمثياً غالباً.
 - ٨- ولكن مما يتماشي مع التشخيص: زيادة قطر غمد المصب البصري خلف المقلة، أو وجود سرج تركي فأرغ.
 - ٩- تشمل الحالات غير النموذجية: الذكور والأطفال والإناث غير البدينات، والإناث بعد الأياس.
- MRV-۱ هو تصوير الأوردة الدماغية بالرئين المنطيسي. ويجرى من دون تعزيز ثبايتي ويعده. وفي حال وجود شك في النتيجة أو عدم توافر الجهاز؛ يفضل إجراء تصوير الأوردة المقطعي المحوسب متعدد الشرائحMSCT venogram
 - ١١- أي لا يوجد فرط ضفط داخل القحف ثانوي، ولاسيما في الارضى غير الثموذجيين. أو في من لا يستجيبون للمعالجة.

الجنول (٢) تمديل فريدمان وجاكبسونFriedman & Jacobson ثمايير داندي المدلة modified Dandy criteria في تمديل فرط الضغط داخل القحف مجهول السبب (IIH)

أو بالتصوير بالرئين المفتطيسي.

● فرط الضغط داخل القصف الثانوي secondary ولاسيما في المرضى غير intracranial hypertension ولاسيما في المرضى غير النموذجيين [راجع الملاحظة (٧) في الجدول (٧)]. ويمكن تشخيصه بالاستقصاءات المناسبة.

ثمة حالات كثيرة من فرط الضغط داخل القحف الثانوي

قد تشخص خطأ حالات مجهولة السبب، وهي مبيئة في الجدول (٨).

يبدو مما تقدم أن للرئين المفتطيسي MRI والتصوير الوريدي أهمية بالغة في وضع تشخيص IIH. وقد أظهرت إحدى الدراسات فائدة بعض العلامات "الشعاعية" في الاستدلال على فرط الضغط داخل القحف (الجدولة).

اضطرابات طبية medical disorders:

- داء أديسون.
- قصور الدريقات.
- الداء الرئوي الساد المزمن (COPD) . chronicobstructive pulmonary disease
 - قصور القلب الأيمن مع فرط الضغط الرئوي.
 - انقطاع النفس النومي sleep apnea.
 - قصور كلوي.
 - فقردم شديد بعوز الحديد.

الأدوية':

- Tetracycline and related compounds
 - Vitamin A and related compounds
 - Anabolic steroids •
- Corticosteroid withdrawal following prolonged administration
 - Growth hormone administration in deficient patients
 - Chordecone •
 - Nalidixic acid
 - Lithium •
 - Norplant levonorgestrel implant system •

إماقة التصريف الوريدي " " ":

- خثار جيوب وريدية دماغية.
 - خثار الوريد الوداجي.

ملاحظات:

١- القائمة غيركاملة.

٣-يجب إجراء تصوير وعاني وريدي للأطفال أو للراشدين ممن أصيبوا بخمج حديث في الجيوب الوجهية أو بالتهاب الأذن الوسطى، ومن ثم حدث عندهم تقهقر سريع في حدة البصر. وكذلك الأمر فيمن لا يستجيب للعلاج أيضاً .

٣- ثمة حالات أخرى كان يعتقد أنها قد تسبب IIH، كالتهاب الخشاء mastoiditis، واستعمال حبوب منع الحمل، والنئبة الحمامية، تبين أنها تسبب فرط ضغط داخل القحف الثانوي لحدوث خثار في الجيوب الوريدية أو لاستعمال الستيروئيدات الوريدية.

الجدول (٨) أسباب قرط الضفط داخل القحف الثانوي

- تسطح القطب الخلفي للمقلة eye globe في مكان دخول المصب: ٨٠٪ من الحالات.
 - سرج تُركي فارغ في ٧٠٪.
 - توسع غمد العصب البصري في 60% أ. ـ
 - سوء تشكل Chiari I malformation لا عرضي في نسبة صفيرة.
 - علامات أخرى".
 - ١- ثدل على فرط ضفط داخل القحف.
- ٧- قد تكون نسبة المشاهدة في اكثر من ذلك (تصل إلى ٩٠٪ من مرضى فرط الضغط داخل القحف عامة) بحسب دراسات أخرى (على أجهزة أحدث أكثر دقة) سبق ذكرها.
 - ٣- لا تقد البطيئات الشرماء slit-like ventricles علامة واسمة لـ IIH. لكن يجب أن تكون سوية الحجم بالنسنة إلى العمر،

الجدول (٩) ما قد تكشفه صور MRI في حالات ۱۱۱۲

فرط إفراز سدش، شأن ما يشاهد في ورم الضفيرة المشيمائية الحليمي choroids plexus papilloma؛ وهو نادر.

- إعاقة دوران سدش من أماكن إفرازه من الضفائر المشيميائية، وأماكن امتصاصه في الزغابات العنكبوتية aqueduct stenosis في الجيب السهمي (شأن ما يشاهد في أورام الحفرة الخلفية، وتضيق المسال Chiari malformation، وتشوه كياري Chiari malformation، على سبيل المثال).

- خلل في امتصاص س.د.ش لحدوث التهاب ما يشمل الزغابات المشيميائية (كالتهاب السحايا أو النزف تحت العنكبوتية)؛ أو خثار في الجيب السهمي sagittal sinus thrombosis

الجدول (١٠) في أسباب فرط الضفط داخل القحف

لكن وجودها لا يبطل الحاجة إلى قياس ضفط السائل الدماغي الشوكي وفحصه مخبرياً لوضع التشخيص. كما قد يكون تصوير الأوردة بالمقطمي المحوسب متعدد الشرائح MSCT venogram الوسيشة الأنجع في دراسة الجيوب الوردية.

المعالجة والإندان تهدف المعالجة إلى تخفيف الأعراض، ورفع الضغط المعروستاتيكي hydrostatic pressure المؤرد في المصبين البصريين، للحؤول دون حدوث أذية بصرية مترقية السير progressive، وذلك به

أ- معالجة البدانة.

ب- تخفيف الضغط داخل القحف بالبزل المتكرر إن لزم. ج- تفيد بعض الأدوية: كالمعرات البولية مشل: الأسيتولازيمائيد acetazolamide (وهو مشبط لإنزيم الأنهيدراز الكريونية carbonic anhydrase inhibitor)، والمدرات الثيازيدية؛ والستيروئيدات القشرية corticosteroids أيضاً.

إذا أخفقت ثلك المعالجات يعمد إلى وضع تحويلة قطنية صفاقية است السلام المعالجات السلام التخفيف ضفط سدش. كما قد يفيد نوفذة غمد العصب البصري fenestration في تخفيف الضغط الباشر على عصب البصر حين استمرار نوب تعتم الرؤية visual obscurations بعد وضع التحويلة.

تستجيب الحالات للمعالجة جيداً. ويصاب ١٠٪ منها بنقص دائم في حدة البصر. كما قد يصاب ثلث الأرضى بنوب متكررة من IIH.

٣- استسقاء (موه) الدماغ hydrocephalus:

الفيزيولوجيا المرضية: هو اضطراب جريان سـدش بسبب سوء امتصاصه أو فرط إفرازه، وهو نادر (الجدول١٠).

يقسم استسقاء الدماغ إلى نموذجين:

أ- استسقاء السداديobstructive (ويدعى بأسماء مختلفة أيضاً: كالاستسقاء الباطني (لإعاقة دوران سدش ضمن البطينات)؛ أو الاستسقاء اللا متصل-non

communicating (تعدم اتصال السائل ضمن البطينات بالسافات تحت العنكبوتية خارجها): أو استسقاء الدماغ التوتري tension hydrocephalus).

ب- استسقاء متصل communicating (ويدعى الاستقساء الخارجي أو الاستسقاء اثلا انسدادي obstructive-non) لخلل في إفراز س دش أو في امتصاصه.

ثمة أشكال من استسقاء الدماغ الأسري أو الوراثي، تنتقل في معظمها صفة صبغية متنحية مرتبطة بالجنس -sexفي معظمها صفة صبغية متنحية مرتبطة بالجنس -linked . وتنجم عن خلل في الجين الرمز إلى جزيء الخلية العصبية اللاصق neural cell adhesion molecule العروف بـ LI-CAM . وهناك أشكال أخرى تنتقل صفة صبغية جسدية متنحية autosomal recessive أحياناً، أو صفة صبغية جسدية علادة autosomal dominant نادراً.

المطاهر السريرية: تتصف الحالات الطفلية بالمطاهر المنكورة في الجدول (١١).

أما الحالات التي تتجلى بعد مرحلة الطفولة فمظاهرها في الجدول (١٢).

التشخيص؛ يكون التشخيص واضحاً سريرياً في مرحلة الطفولة، ويتطلب تشخيصه بعد تلك المرحلة إجراء تصوير مقطعي محوسب CT أو بالرئين المنطيسي MRI، فتبدو البطينات متسعة في الاستسقاء الانسدادي، ويفضل

- كبر حجم الرأس.
- بروز أوردة الضروة.
- علامة غروب الشمس setting sun sign الميئية.
- بقاء الضغط داخل القحف سوياً أو ازدياده قليلاً، وذلك لقابلية الجمجمة على تبديل شكلها والتوسع.
 - نوب اختلاج.
 - خزل نصفی سفلی تشنجی.
 - نقص الاستعراف (العرفة) impaired cognition.

الجنول (١١) المشهد السريري في استعبقاء الرأس الطفلي Infantile hydrocephalus

فرط ضغط داخل القحف، ولاسيما في استسقاء الرأس لانسدادي:

- الصداع،
- الغثيان والقياء.
- وذمة حليمة العصبين البصريين.
- علامات توضع مضللة (كاذبة) false localizing signs: شلول أزواج قحفية ولاسيما VI وVII.
 - علامات الانفتاق.
 - بلادة ذهنية وفرط نوم.

الجنول (١٢) المشهد السريري في استسقاء الرأس بعد مرحلة الطفولة

التصوير بMRI على CT لدراسة الأفة السببة.

التشخيص التفريقي، في الصور الطبية يجب التفريق بين توسع البطينات الناجم عن فرط الضغط داخل القحف وبين توسعها الناجم عن سببين أخرين:

أ- الاستسقاء الضموري hydrocephalus exvacuo: وهو توسع معاوض في البطيئات والمسافات تحت العنكبوتية (أي إنه يشمل الأتلام sulci أيضاً)، تضمور المتن السماغي (البرنشيم الدماغي)، ومن دون تغير في ضغط س دش، شأن ما يشاهد في الخرف dementia وتلو رضوض الرأس وبعض النهانات كالفصام على سبيل المثال.

ب-استصفاء الدماغ سوي الطنفط NPH: وهو نموذج خاص من استسفاء الدماغ، تشاهد فيه ضخامة البطينات ولكن من دون ضمور ذي شأن في التلافيف الدماغية، ويكون ضغط سدش عند قياسه في الحدود العليا للقيم السوية غالباً.

المعالجة والإلذار؛ تعالج العلة المسببة كلما أمكن ذلك. ويُعمد إلى العلاج الجراحي الأعراضي symptomatic therapy الما بوضع تحويلة shunt لتخفيف الضغط، أو بغغر البطين إما بوضع تحويلة ventriculostomy في بعض الحالات الخاصة التى يكون الانسداد فيها ضمن البطينات ويشمل التوسع البطين الثالث، ولهذه التحويلة مضاعفات، ترى في الجدول (١٣):

:posterior عثلازمة اعتلال مؤخر الدماغ المكوسة reversible encephalopathy syndrome (PRES)

وتعرف أيضاً بالاعتلال العكوس للمادة البيضاء الخلفية reversible posterior leukoencephalopathy syndrome) . والتسميتان غير دقيقتين. فقد تصيب العلة المادة الرمادية أيضاً، كما قد تمتد في الحالات الشديدة نحو مقدم الدماغ لتشمل المصين الجبهيين، وقد تصبح غير عكوسة تاركة عقابيل إذا تأخر التشخيص والمعالجة.

حَمج، ومنه: الحمى، واحمرار الجرح أو انتباجه، أو الاحمرار على مسار أنبوب التحويلة.

- الانسداد بالحطام الخلوي cellular debris أو بالدم أو بقطع نسيجية.
- النزف تحت الجافية (يشاهد بعد أيام أو أشهر من الجراحة، بسبب فرط تصريف س.د ش. ويحدث في ٢١٪ من المصابين باستسقاء الدماغ سويي الضغط العالجين).
- صداع تقص ضغطاس دش حين جدوث فرط تصريف للسائل.
 - نوب صرعية، نادراً (i قل من ٥٪).

الجنول (١٣) مضاعفات التحويلات الدماغية

المطاهر السريرية: تتصف هذه المتلازمة بالصداع، والتخليط النهني confusion، ونوب الاختلاج seizures البؤري أو المتعمم، واضطراب الرؤية (الممى القشري blindness أو المعمى الشقي أو الإهمال البصرية، أو العمى الشقي أو الإهمال البصرية المعمى السريري غالباً البصرية المتعمل السريري غالباً سلامة المتعكسات البؤبؤية وكذلك قمر العين. تشتد المتعكسات الوترية ويصبح المتعكسان الأخمصيان بالانبساط. يكون الضغط الشرياني مرتفعاً غالباً، إلا أنه قد يبقى سوياً في بعض المرضى ولاسيما في الحالات دوائية المنشأ.

ينجم هذا الاعتلال عن أسباب مختلفة (الجدول ١٤). وأكثرها مصادفة ارتفاع الضغط الشرياني الشديد.

الإمراض؛ يمتقد أن العلة في هذه المتلازمة هي قصور حاد في التنظيم الناتي autoregulation لدوران الدماغ، ولاسيما عندما يتجاوز وسطي الضغط الشرياني مدى عمل هذا التنظيم التلقائي (وهو في الصحة بين ٢٠-١٢٠ مم زئبقي). ويؤدي هذا إلى توسع شرياني وخلل وظيفي في بطانة الشعيرات، وتصدع الحائل الدموي الدماغي -blood فيكون لها تأثير مباشر في بطانة الشعيرات وتسبب تقبضاً شديداً فيها.

يصاب الدوران الخلفي (الشريان الفقاري القاعدي بصاب الدوران الخلفي (الشريان الخلفيان) خاصة، ربما لقلة تعصيبه الودي، مقارنة بنظيرها في الدوران الأمامي، إذ تنقبض شرايين الدوران الأمامي تقبضاً جيداً حين تعرضها لارتفاع الضغط ارتفاعاً شديداً.

التشخيص: يوضع التشخيص استناداً إلى نتيجة التصوير، والوسيلة المفضلة هي الرئين المفنطيسي. وقد يُلتبس بين المظهر في هذه المتلازمة العكوسة ونظيره في الاحتشاء القذالي ثنائي الجانب الناجم عن صمة في دروة

- ١ فرط ضغط شرياني شديد:
- فرطُ الضغط الشّريانَى الخبيث الذي أصبح يعرف بفرط الضغط الشريانى الطارئ hypertensive emergency.
 - فرط ضغط شریانی متسارع accelerated hypertension ".
 - أدواء كلوية، بما فيها: التهابُّ كبيبات الكلي، وفرفرية نقص الصفيحات الخثارية والمتلازمة الكبدية الكلوية.
 - ۳- اِرجاج (ارتعاج) eclampsia.
- ٣- علاجي المنشأ iatrogenic، ولاسيما باستعمال مثبطات المناعة immunosuppressants أو tacrolimus ك tacrolimus أو cyclosporine أو interferon alpha أو interferon alpha
- 4- خمج صدمة انتانية septic shock بجراثيم ايجابية الفرام gram +ve ، ويكون الضفط سوياً في ٤٠٪ من الحالات؛ .
 - ٥- فرط كلسيوم الدم.
 - ١- قد يفاقم نقص الفنيزيوم وفرط الكولسترول من شدة هذه المتلازمة، ولكن لا يسببانها .
- ٣- هو فرط ضغط شريائي شديد، يكون الضغط الانقباضي فيه ≥ ١٨٠مم و/ أو يكون الضغط الانبساطي ≥ ١٢٠مم، مع حدوث أذيات أعددة في الأعضاء الانتهائية (الدماغ. القلب، الكلية) مع وجود أذيات في الشبكية (تغيرات في الشريئات، وحدوث نزوف، ووذمة حليمة المصب البصري في الجانبين).
- ٣- هو فرط طنفط شرياني شديد مماثل 11 يشاهد في فرط الضفط الشرياني الخبيث، باستثناء عدم مشاهدة وذمة حليمتي العصبين البصريين.

الجدول (١٤) أسباب متلازمة اعتلال مؤخر الدماغ العكوسة

الشريان القاعدي؛ لذا يجب التصوير بصبيغ مختلفة .imaging protocols

التدبير؛ تعتمد معالجة متلازمة اعتلال مؤخرة الدماغ العكوس على السبب. فإذا كانت المشكلة في فرط الضغط الشرياني الشديد وجبت معالجته بسرعة لتلافي حدوث أذية دماغية تصبح غير قابلة للشفاء.

يعالج اعتلال الدماغ بفرط الضغط الشرياني بتخفيض الضغط الوسطي MAP بمقدار ٢٠-٢٥٪ بمدة ساعة إلى ساعتين، أو بتخفيض الضغط الانبساطي إلى ١٠٠مم زئبقي. ويفضل التحكم بسرعة تخفيض الضغط بالتحكم بسرعة التسريب الوريدي للعلاج. ومن الأدوية المستعملة: nitroprusside (الذي له فعل إحصاري لمستقبلات الفا وبيتا) وحاصرات قنوات الكلسيوم channel. ويجب الحذر من استعمال مثبطات الإنزيم المحول للأنجيوتنسين (ACE) خشية وجود نقص في حجم الدم، أو تضيق في الشريان الكلوي.

يمالج الاختلاج بمضادات الاختلاج فترة قصيرة؛ إذ تتوقف النوب عن العاودة بزوال التغيرات الشعاعية.

أما الحالات الناجمة عن تعاطي الأدوية المثبطة للمناعة والأدوية السرطانية فيجب تخفيف جرعاتها أو إيقافها، كما يستطب فصادة البلازما plasmapheresis لحالات فرفرية لقص الصفيحات الخثارية purpura (TTP).

تعاليج هذه المتالازمة المشاهدة في ما قبل الإرجاج (الارتعاج) pre-eclampsia بتوليد الطفل مع المشيمة. أما نوب الاختلاج فتستجيب pre-eclampsium sulphate على نحو أفضل منها للسنجيب diazepam و أفضات الضغط المسموح بها في أثناء الحمل ACE في الحمل. كما قد يكون لداوا فنارة في وظيفة المشيمة ونمو الجنين.

الإنشار؛ تزول الأعراض بمدة أسبوعين بالمالجة الملائمة. وتتوقف النوب الاختلاجية عن التكرر بزوال التغيرات الشماعية. أما إذا تأخر الملاج فقد تحدث أذية دماغية دائمة من جراء نزف دماغي أو احتشاء وقد تؤدي إلى الوفاة وقد تترك عقابيل في نصف الحالات تقريباً.

ثالثاً- استسقاء (موم) الدماغ سوي الضفط normal pressure hydrocephalus:

هو نموذج من استسقاء الرأس المتصل التالي لاحتباس السوائل ضمن البطينات فتتضخم. ويحدث ارتفاع متقطع في ضغط سيدش، لا يكشف إلا بقياس الضغط ضمين البطينات المتواصل مدة لا تقل عن ٢٤ ساعة. أما القياس العشوائي لضغط سيدش القطني فيكون في الحدود العليا السوية (١٥-٢٠ سم) غالباً. ومن المعتقد أن الحالة تبدأ بارتفاع ضغط السائل، إما لسبب معروف كحدوث نزف تحت العنكبوتية أو التهاب السحايا القاعدية أو رضوض الرأس على سبيل المثال، أو لسبب غامض، وقد يعاوض الجسم ويعود

الضغط ليستقر في الحدود العليا السوية. لذلك اقترح بعضهم تبديل الاسم من استسقاء الدماغ موي الضغط. إلى "الاستسقاء الدماغي المتصل (- لا انسدادي) كهلي البدء المزمن" (non-obstructive) .hydrocephalus

لا تعرف نسبة وقوع هذه الحالات وانتشارها prevalence. ويعتقد أنها شائعة نسبياً، إذ قدرت إحدى الدراسات وجودها في ١٠٪ من نزلاء مصحات العتاهة (الخرف) في الغرب.

المشهد السريري: يتمنف بثالوث الأعراض: اضطراب المشيدة، والتبول، وتدني الاستعراف cognitive decline. يبدأ اضطراب المشيدة أولاً وتليه الأعراض البولية ومن ثم يتناقص الاستعراف.

- اضطراب المشية: تغدو الخطوة قصيرة، مع جر القدمين المتباعدتين إحداهما عن الأخرى. يعرف هذا النموذج من المشية بـ "الفرتكة" أو المشية المغنطيسية magnetic gait أو ممه المشية عمه المشية apraxic gait وتختلف عن الدالف (المشية البركنسونية) التي تتصف بصغر عرض الخطوة أي قاعدة استناد القدمين على الأرض.
- اضطراب التبول، وقد يشمل: الإلحاح، وزيادة التواتر، والبوال العاجل precipitancy، ومن ثم السلس البولي،، وقد يرافقه عدم استمساك البراز أحياناً.
- الاضطرابات النهنية التي قد تشمل ما هو مذكور في الجدول (١٥).

التشخيص والمائجة، يعتمد التشخيص على التقييم السريري الذي يقوم على ظهور الأعراض بالتسلسل المذكور أعلام وملاحظة المشية، واختبار الحالة الذهنية، وقراءة صور الدماغ (CT) أو MRI) قراءة صحيحة، مع غياب أمراض أخرى قد تسبب مظاهر مشابهة. كما يُقيم أثر إفراء ٢٠سم من من البزل على المشية خاصة، والذي قد يشاهد خلال ٢٤ ساعة من البزل على المعالجة بمن البزل على المعالجة بوضع تحويلة بُطينية صفاقية programmable valve من خارج صمامها قابل للبرمجة programmable valve من خارج الجسم لتعديل كمية تصريف سد ش. أما التحسن المنشود فيطرأ ببطه، ولاسيما على المشية أكثر منه على الاستعراف. ويتفاوت مدى التحسن من حالة إلى أخرى كما أن منها ما ويتفاوت مدى التحسن من حالة إلى أخرى كما أن منها ما

رابعاً- تسرب السائل الدماغي الشوكي ونقص الضغط :CSF leaks and intracranial hypotension هاخل القحف:

هي نقص مرضي أعراضي symptomatic في ضغط السائل الدماغي الشوكي إلى أقل من ٧ سم ماء، مقاساً عند البزل القطئي والمريض بوضعة الاستلقاء الجانبي، والطرفان السفليان ممدودان. وينقص هذا الضغط انقص في حجم س.دش، مما يؤدي إلى خلل في التوازن بين الأحجام الثلاثة التي تشكل مجتمعة ما يعرف بـ"محتويات داخل القحف ألدماغ، والدم في الأوعية، والـ

- البطء في الإجابة عن الأسئلة.
 - ضياع الذاكرة قصيرة الأمد.
- صعوبة في معالجة معلومات جديدة والاحتفاظ بها (وتشمل القراءة، وتذكر ما يشاهد في التلفزيون من أحداث أو مسلسلات ومتابعتها، وتعلم أشياء جديدة أيضاً).
 - صعوبة في متابعة الحديث وسياق الحجج والأفكار.
 - التخليط الذهني.
 - كأبة خفيفة أو شديدة.
 - تعب وخمود جسدي وذهني lethargy.
 - ارق (ليلي)،
 - نماس نهاري daytime sleepiness.
 - نقص الانتباه للنظافة الشخصية.
 - خرف (عتاهة) dementia صريح في الراحل المتقدمة.

الجدول (١٥) الأضطرابات الذهنية وتغير المُزاج في استسقاء الرأس سوى الضفط

س دش ضمن البطينات وفي المسافات تحت العنكبوتية، بحسب فرضية مونرو وكلي Monro-Kellie hypothesis سائفة الذكر، ويؤدي نقص حجم س دش إلى توسع معاوض في الأوعية الدموية، ولاسيما في الجيوب الوريدية، كما قد يفضي إلى زيحان shift البنى الحساسة للألم في السحايا والجيوب الوردية والشرايين في قاعدة الدماغ، ومنه حدوث صداع نقص الضغط داخل القحف.

المشهد السريري: تتصف الحالات سريرياً بحدوث صداع بوضعة الوقوف خاصة يزول بالاستلقاء غالباً . كما أنه يتفاقم بالوسائط التي تزيد ضغط السائل الدماغي الشوكي أنياً كالسعال والضحك والعطاس، وضغط الوريدين الوداجيين ومناورة فالسالفا على سبيل المثال. وقد يؤدي نقص ضغط س.د ش. إلى مظاهر أخرى، كالفثيان والقياء وصلابة العنق وشلل العصب السادس (في جانب واحد أو في كليهما)، واضطراب السمع، وخدر الوجه أو ضعفه، وثر الحليب، كما قد يؤدي نادراً إلى نقص الوعي والوفاة، في المرحلة الحادة من الإصابة. أما الحالات المزمنة، فقد تتضاعف بحدوث نزف مزمن تحت الجافية أو بورم رطب hygroma.

قد تصادف متلازمة نقص ضغط س.د.ش من دون سبب ظاهر، تحدوث ثقب تلقائي في سحايا الحبل الشوكي ولاسيما في الناحيتين الظهرية أو الرقبية. يطلق على هذه الحالات مصطلح "نقص الضغط داخل القحف التلقائي الحالات مصطلح "نقص الضغط داخل القحف التلقائي (SIH) spontaneous intracranial hypotension (SIH) الإناث أكثر من الذكور ولاسيما بين الأعمار ١٥-٦٠. كما قد تشاهد المتلازمة ثانوياً، بعد البزل القطئي أو الجراحة أو الرضوض، أو بعد وضع تحويلة shunt غير ملائمة تصرف كمية كبيرة من السائل.

الشهد في الصور الطبية:

أ- التَّصوير القطعي الموسب CT، قد يكثب عما يلي:

- تجمع سائل تحت الجافية
- انفتاق اللوزتين المخيخيتين إلى الثقبة المظمى
 - تمدد distension الجيوب الوريدية

ب- التصوير القطعي المجوسب التبايئي للنخاع الشوكي CT myelogram. ويفيد هذا في البحث عن مكان وجود الثقب في الكيس السحائي الشوكي. لهذه الغاية يجرى البزل على طاولة التصوير، ويحقن ١٠مل من المادة التباينية contrast material ضمن الكيس السحائي، ببطء. وبعد نزع البزل يطلب من المريض أن يستلقي على ظهره مباشرة، ويجرى التصوير من دون إبطاء الأن المادة التباينية قد تسري

مبتعدة عن الثقب في فترة وجيزة.

ج- التصوير بالرئان الفنطيسي للدماغ brain MRI، وقد تظهر طبه:

- وذمة دماغية منتشرة.
- تهدل جدع الدماغ sagging brainstem
- علامة "القضيب المتدلي droopy penis sign"، للدلالة على تدلي شريط splenium الجسمين المتفنيين callosum
 - انصباب تحت الجافية.
- استدارة الجيوب الورينية في المقاطع المستعرضة .crossection
- قد يظهر ما يلي بالصور المعززة بالمادة التباينية -contrast
 - احتقان الجيوب الوريدية.
 - تمزيرُ الأم الجافية (فوق الخيمة وتحتها).
 - توسع النخامي.
 - المالجة: يمتمد التدبير على السبب:

أ- تتحسن الحالات الناجمة عن بزل س.دش تلقائياً غالباً، بالخلود إلى الاستلقاء في الفراش عدة أيام.

ب- أما الحالات التي تعند على المعالجة المحافظة، أو التي تحدث تلقائياً وأمكن تعيين مكان الثقب السحائي المسبب؛ فتمالج بحقن كمية صغيرة من دم المريض في مكان الثقب، تحت التخدير العام. تعرف هذه الطريقة من المعالجة بـ"رقعة الدم خارج الجافية blood patch . فهي تثير ارتكاساً النهابياً موضعياً يؤدي إلى التئام الثقب غالباً. وفي حال الإخفاق يعهد إلى رفوه جراحياً.

ج-قد تستدعي الحالات الناجمة عن فرط تصريف سدش من تحويلة مخية المالات (Cerebral shunt)، بتبديل صمامها بآخر أقل تصريفاً للسائل، أما الحالات الناجمة عن تحويلة قطنية صفاقية theory المالات الناجمة عن تحويلة قطنية صفاقية السائل المنضوح بثني فوهة الصويلة وإما أمكن، أو تقلل كمية السائل المنضوح بثني فوهة الصرف جراحياً.

الإنشار؛ جيد إذا أمكن تحديد مكان الثقب. وانتقيت المالجة الناسية.

٧- قر المباقل العماشي الشبوكي من الأنف CSF rhinorrhea:

يشير تسرب سدش من الأنف إلى وجود ناسور fistula يمتد من المسافة تحت العنكبوتية في قاعدة الجمجمة إلى الأنف، عبر كسر أو عيب defect في إحدى عظام الحضرة

الأمامية غالباً، مع تمزق مرافق في الأم الجافية الملتصفة بسمحاق العظم. يقع الكسر في إحدى الصفيحتين المصفويتين العظم. يقع الكسر في إحدى الصفيحتين المصفويتين منهما غالباً) الملتين تقعان في سقف الأنف، أو كسر في سقف الجيب الغريالي المجاور، أو أنه يشمل الجدار الخلفي للجيب الجبهي. وقد يكون الثر من قاعدة الحفرة المتوسطة أحياناً إلى الجيب السوتسدي sphenoid sinus أو انسبسوب أوسستساشسيسو (النفير) Eustachian tube

الأسباب: ينجم شرس دش من الأنف عن كسر في قاعدة الجمجمة في معظم الحالات (٨٠-٩٠٪). وقد يكون علاجي المنشأ iatrogenic، تلو جراحة على قاعدة الجمجمة خاصة، أو على الأنف أو الأذن أحياناً. وقد يحدث تلقائياً أيضاً.

يتظاهر معظم الحالات رضية المنشأ (١٨٠٠) في الـ ٨٨ ساعة الأولى من الرض وقد يحدث أجلاً، فيتظاهر بعد ٣ أشهر من الرض (أي إلى ما بعد زوال الارتكاس الالتهابي والوذمة، أو ارتشاف شظايا المظم المتموته، أو إلى حين حدوث فرط ضغط داخل القحف). في الجدول (١٦) الأسباب المختلفة للرسدش من الأنف.

المظاهر السرورية؛ يكون السائل المتسرب مائي المظهر ورائقاً (إلا في الحالات الرضية الحديثة، حين يبدو مدمى). وقد يكون مستمراً أو متقطعاً يشاهد بين فترة وأخرى بلا انتظام. يثار عند الجلوس من وضعة الاستلقاء، أو عند الانتصاب مع الانحناء قليلاً نحو الأمام. كما قد يحرضه الإتيان بجهد شاق، أو بالوسائط الأخرى التي تزيد الضغط داخل القحف، شأن الحال بالإجهاد عند التفوط، أو بالسمال والعطاس، على سبيل المثال، وقد يستطعم العليل في أثناء الاستلقاء بملوحة في الحلقوم لحدوث تقطر (تستيل) أنفي خلفي بدلاً من خروجها إلى خارج الأنف. وقد يوقظ هذا العليل من نومه، فيتهوع gag أو يسعل. كما قد يشتكي من صداع من نومه، فيتهوع gag أو يسعل. كما قد يشتكي من صداع

ودوام، وتعب، وميل إلى النوم.

إن ما يخشى منه في هذه الحالات هو حدوث التهاب سحايا قد يكون متكرراً. تشاهد هذه المضاعفة في ١٠٪ من الحالات غير المالجة كل عام.

المقارية:

أ- تبدأ المقاربة الجيدة بأخذ سيرة مرضية موجهة، وفحص حكمي مناسب. ويمكن إثارة ثر سائل مائي رائق بالوسائط سالشة الذكر، أو بالضغط على الوريدين الوداجيين لزيادة ضغط السائل داخل القحف.

ب يجب أن يجرى تنظير داخلي لأجواف الأنف في كل حالات الثر الأنفي (أي قبل الجراحة). قد يتمكن الطبيب بوساطته من مشاهدة مكان الثر، أو قبلة سحالية أو دماغية مرافقة، مما يساعد على تأكيد التشخيص، ويستطيع الطبيب بوساطة هذا الفحص، تقدير سعة العيب العظمي الشاهد، مما يساعد على التخطيط للجراحة المزمعة.

ج- حين الشك أن السائل المتصبب ليس سد ش، تفحص عينة (ه. مل) منه مخبرياً لتحري beta-2 transferrin وهو إنزيم موجود في الجملة المصبيبة المركزية، وفي اللمف المعيطي للإذن الباطنة فقطه. ويجب أن تحفظ العينة في البراد لحين الفحص إذ إنه يتلف بحرارة الفرفة خلال لا ساعات، ويمكن حفظه مدة ٧٧ ساعة في البراد من دون أن يتخرب. ولهذا الاختبار حساسية sensitivity ومناوعة يتخرب ولهذا الاختبار محل تحري الفليكوز في السوائل المشتبه بمصدرها.

د- التصوير: لا بد من إجراء تصويرين خاصين في كل الحالات:

• يجرى تصوير مقطعي محوسب عالي الميز high بجرى تصوير مقطعي محوسب عالي المثلاثة: resolution CT بشرائح رقبقة (١مم) بالمستويات الثلاثة: سهمي sagittal ومحوري axial وإكليلي toronal لكل من يشتبه عنده بالثر الأنفي، وتزداد حساسية الاختبار بحقن المادة

الجنول (١٦) أسباب ثرس دش من الأنف

⁻ كسر في الحفرة الأمامية، خاصة (٨٠-٩٠٪).

⁻ تلو الجراحة داخل القحف غالباً، أو عبر الأنف أحياناً.

⁻ عيب خلقي في عظم الحفرة الأمامية (ناجم عن خلل في انفلاق المسم العصبي الأمامي anterior neuropore للأنبوب العصبي neural tube)، مع انفتاق دماغي مرافق. يتظاهر الثر في الطفولة.

⁻ تأكل القاعدة بورم خبيث غالباً أو بالتهاب العظم والنقي.

⁻ تلقائي، بدون سبب ظاهر. قد يكون ذلك لتأكل العظم الرقيق بفرط الضغط داخل القحف بأسبابه المختلمة (بما فيها انقطاع النفس النومي. ويؤدي في نهاية المطاف إلى ائتكال العظم ومنه، شرس دش أو حدوث قيلة سحائية meningocele، أو قيلة دماغية encephalocele) إذا كان العيب العظمى كبير السعة.

التباينية المعروفة بـ iophendylate، ضمن القراب CT (
ويعرف هذا بـ "التصوير المصهريجي المقطعي المحوسب" cistemography . ما الشر المستمر، وإلى ١٠٠٪ في حالات الثر المستمر، وإلى ٢٠٠٪ في الثر المستمر، وإلى ٢٠٠٪ في الثر المتقطع.

پجرى التصوير بالغرنان MRI للدماغ والجيوب الوجهية أيضاً، لدراسة النسج الرخوة، وللتفريق بين سدش والسوائل الأخرى التي قد تكون موجودة ضمن الجيوب. ولكن هذا النموذج من التصوير أقل كضاءة من CT في الكشف عن العيوب العظمية.

التنبير؛ الراحة المطلقة في الضراش عدة أيام، مع رفع رأسية السرير 10-٣ درجة، وينصح المساب بتجنب السعال

والإجهاد في أثناء التغوط ورفع أحمال ثقيلة في أثناء المعالجة. تصل نسبة الشفاء إلى ٧٥-٨٠٪ من الحالات الرضية. وما زال دور إعطاء الصادات - اتقاء لالتهاب السحايا في هنه الفترة - غير متفق عليه، وهناك من ينصح بالتمنيع ضد المكورات العقدية لحين الشفاء. وإذا لم يتوقف الثر تلقائياً بمدة ٧-١١ أيام من المعالجة، يُحمد إلى الإصلاح الجراحي التنظيري عبر الأنف غالباً. أما الحالات التي ترافق علمة دماغية، فقد تستدعي حج القحف. وتجدر الإشارة إلى أن نسبة نجاح الجراحة التنظيرية عبر الأنف بأيد خبيرة تفوق ٩٠٪.

أولاً- تشريح المخيخ وفيزيولوجيته: التشريح الوظيفي:

يقسم المخيخ ثلاثة أجزاء تشريحية ووظيفية وفق النموذج الوظيفي للأثباف العصبية الواردة afferent nerve . fibers إليها. وتوافق هذه الأقسام الثلاثة ما هو معروف عنها في علم تطور السلالات phylogenesis (الشكل):

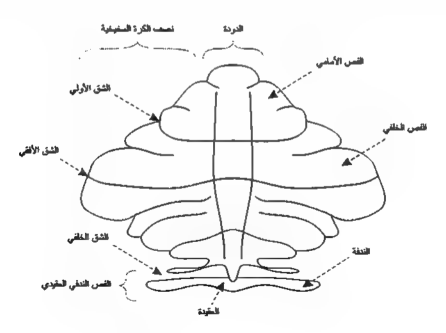
ثمة ثلاثة أجزاء مخيخية تشريحياً ووظيفيا، ويؤدي تأذي أي منها إلى متلازمة سريرية مميزة:

١- الفص الشعفي العقيدي archicerebellum. وهذا الفص هو ويعرف بالمخيخ البدائي archicerebellum. وهذا الفص هو الأقدم من منظور تطور السالالات، وقد آل إلى المخيخ الدهليزي الدهليزي vestibulocerebellum في الأدميين. يستقبل هذا الفص اليافأ دهليزية من النوى الدهليزية في الجسر، ويؤدي تأذيه إلى المتلازمة المخيخية الدهليزية.

Y-الدودة المغيخية cerebellar vermis: وتقع على الخط الناصف والبقع المجاورة من نصفي الكرة المخيخية. ويعرف هذا القسم من المخيخ في تطور السلالات بالمخيخ الباكر paleocerebellum . وقد آل إلى المخيخ المستوكي . spinocerebellum . فهو يستقبل الياف الحس العميق التي لا تصل إلى الوعى . ويتأذيه تشاهد متلازمة الدودة المخيخية .

"- نصفا الكرة المخيخية المسميتان المخيخ الحديث neocerebellum: وهو الجزء الأحدث والأكبر من المخيخ في علم تطور السلالات، ويطلق عليه "الفص الجانبي" lobe. والسبيل الوراد إليه هو من القشرة المخية عبر الجسر؛ لنا يعرف بالمخيخ الجسري pontocerebellum، أو بـ "المخيخ المخيخ المحسري filateral cerebellar الفص جانب المخيخ القشري". ويتأذيه تصادف متلازمة الفص جانب المخيخ المحتاد cerebellar lobe.

- المُحْيِخ النصليزي vestibulocerebellum: يتشكل من الفص النُدفي العُقيدي والأجزاء النبلية caudal من الدودة vermis . والمُحْيِخ الدهليزي هو أقدم أجزاء المُحْيِخ من الناحية التطورية: لذلك يدعى المُحْيِخ البدائي، يستقبل ألياها حسية من النوى الدهليزية، ووظيفته الحفاظ على التوازن.
- المضيخ الشوكي spinocerebellum: أو المخيخ الباكر paleocerebellum = early cerebellum المجم المخيخ القديم، وهي ترجمة غير دقيقة). ويشمل الفص الأمامي anterior lobe للمخيخ. وهو قص صغير في الإنسان مقارنة بما هو عليه في الحيوانات الأدنى تطوراً. ويتشكل من الجزء الرأسي rostral portion للدودة والجزء المجاور له من جسم المخيخ ولاسيما الفص الأمامي للمخيخ. يستقبل المخيخ الشوكي الياف الحس العميق من العضل



الشكل (١) الأقسام التشريحية الوظيفية للمخيخ

وأوتاره، وهي لا تصل إلى الوعي، ويصل هذا النمط الحسي من الطرف العلوي من كل جانب عبر السبيل الشوكي الخيخي البطني، ومن الطرف السفلي عبر السبيل الشوكي ventral and dorsal spinocerebellar tracts, السظيم respectively. وقد شأن بالحفاظ على الوضعة posture (ج = emuscle tone) ومقوية العضل muscle tone.

• المخيخ الحديث neocerebellum أو المخيخ الجسري أو المخيخ الجسري corricocerebellar ويشمل كل المخيخ – المخي القشري corricocerebellar ويشمل كل الأجزاء الجانبية للمخيخ تقريباً. إذ إنه يتشكل من الفص الخلفي للمخيخ خاصة، ومن جزء صغير من الفص الأمامي. ويستقبل المخيخ الحديث أليافاً من قشرة المخيخة تنشأ ألياف عصبية من العصبونات القشرية المخيخية، تتجه إلى العصبونات المخيخية العميقة (خلايا بركنجي Purkinjie) لتتشابك. ومن هناك تنشأ ألياف أخرى تتجه عبر السويقة المخيخية العلوية، فالنواة الحمراء، إلى قشرة المخ والنوى المناعدية في الجانب المقابل، ووظيفة المخيخ الحديث هي المناهد في الجانب المقابل، ووظيفة المخيخ الحديث هي ويصحح مباشرة أي خلل فيه، لتكون الحركة الإرادية – ويصحيحة، كما سيرد بالتفصيل.

وتجدر الإشارة إلى أنه على الرغم مما للمخيخ من أهمية حركية ليس له اتصال مباشر بالعصبونات المحركة السفلية في جذع الدماغ والحبل الشوكي، بل تتم السيطرة عليها بوساطة جملتين محركتين مخيتين cerebral، هما: الجملة الهرمية pyramidal system والجملة خارج الهرمية extrapyramidal system.

فيزيولوجيا المغيخ:

للمخيخ وظائف حركية متعددة، أهمها:

ا- تنظيم الحركة الإرادية المعنفية إذ يقوم المغيخ وهي من وظالف نصف الكرة المغيخية؛ إذ يقوم المغيخ بضبط عمل العضل المتصدي (الناهض) agonist (بالمعضل المحرك الرئيسي prime movers أيضاً)، والعضل المؤازر synergists الذي يساعد العضل المتصدي على القيام بعمله؛ فعندما تقوم عضلة ذات الرأسين biceps مثلاً بشني الساعد على العضد يُثبُت الكتف بوضعة التبعيد الجزئي الساعد على العضد يُثبُت الكتف بوضعة التبعيد الجزئي في تلك الحركة. كما يحدث ارتخاء متواقت في عضلة ذات الرؤوس الثلاثة عمل عمل (التي تصبح في أثناء تلك الحركة العضل المقال المؤانر العضل المضل وعند الإتيان

بحركة ما تكون شدة تقلص كل من العضلات المختلفة (من عضل متصد، وعضل مؤازر)، ومقدار ارتخاء العضل المضاد لها، واتجاه الحركة، ومداها، كل بمقدار صحيح. كما يكون تعاقب الحركات في المفاصل المختلفة منظماً، فتأتي الحركة المنشودة سلسة mooth ومضبوطة. كما يقوم المخيخ بمقارنة ما يرد إليه من "أوامر" من المخ مع ما يتم إجراؤه من حركة في الأطراف (التي تصل إلى المخيخ بوساطة الحس العميق) لحظياً (يعرف هذا بالضبط اللحظي tinstantaneous أنه يقوم بمقارنة المحركة المنشودة مع ما تم إنجازه تحظة بلحظة. كما يشارك المخيخ بتنظيم حركة المنبئ وعضل التلفظ والبلع على نحو مماثل. وصفوة القول: تقوم قشرة المخ برسم الخطة "الاستراتيجية" العامة القول: تقوم قشرة المخ برسم الخطة "الاستراتيجية" العامة (تحديد الهدف)، وعلى المخيخ وضع الطريقة "المتكتيك"،

۲- الحفاظ على التوازن maintenance of equilibrium: وهو من وظائف الدودة المخيخية التي تضبط عمل المضل الحوري axial muscles في المنق والجدع، فيحافظ على وضعات posture الجسم في الوقوف والمشي والجلوس من الاستلقاء، والقمود من الوقوف.

تتم المحافظة على التوازن بوساطة سلسلة معقدة من الأقواس الانعكاسية reflex arcs. وعلى نحو مبسط يشكل كل من الدهليزين والعينين والحس العميق، الأذرع الواردة (= الحسية afferent (sensory limbs للأقواس الانعكاسية. وتتكامل تلك المعليات الحسية الواردة في بقع مختلفة من المخ، فتشكل مجتمعة مراكز الانعكاس reflex centers. أما النشاط الصادر عنها (أي الأذرع الصادرة أو المحركة efferent للقواس الانعكاسية) فيتم عبر المخيخ خاصة، والجملة خارج الهرمية أيضاً.

يحتاج المرء للحفاظ على توازنه الصحيح إلى سلامة الثان على الأقل من الأنماط الحسية الثلاثة الواردة. فالحس المهيق مسؤول عن إدراك أوضاع position (قارن المصطلح مع لفظة "الوضعة" posture) الأطراف بألنسبة إلى الجسم، أما البصر فإنه ينقل للدماغ موقع الجسم بالنسبة إلى ما يحيط به من أشياء ثابتة. في حين يقوم الدهليزان بإرسال معطيات عن وضع الرأس بالنسبة إلى الجسم. وعلى ذلك فإن عليلاً مصاباً ببطلان الحس العميق يعاوض بالبصر وبالدهليزين على سبيل المثال، ولكن تنكسر المعاوضة بغمض العينين أو في أثناء المشي في الظلام، والأمر مشابه عندما

يُفقد عمل الدهليزين في آن واحد أيضاً. وعلى نمط مغاير يتعذر على كل أنماط الحس السليمة المعاوضة عن علة مخيخية مطردة السير: لأنه السبيل المحرك الرئيسي الصادر عن القوس الانعكاسية. أما علل المخيخ الحادة فيشاهد فيها معاوضة مخيخية جيدة من نصف الكرة المخيخية السليم.

٣- تنظيم حركة المينين:

إن وظيفة المخيخ المينية هي إبقاء المينين مستقرتين على الهدف. وللتذكير ثمة أربعة أنظمة تسيطر على حركات المينين، هي:

- حركة التتبع السلسة smooth pursuit movement:
 للاحقة هدف يتحرك ببطء، فتبقى صورته ثابتة في نقرة الشبكية fovea.
- حركة التتبع النفضية jerky pursuit movement: اللاحقة هدف يتحرك بسرعة الإبقاء معورة الهدف مستقرة في نقرة الشبكية.
- المنعكس الدهليزي العيني vestibulo-ocular reflex;
 وظيفته تثبيت الصورة على نقرة الشبكية في أثناء حركة الرقبة أو الجسم.
- النعكس العيني الحركي optokinetic reflex، يقوم بتثبيت صورة هدف يتحرك ببطاء على النقرة عندما يتابع الشخص ملاحقة الهدف بعينيه فقط (أي من دون تحريك الرقبة).
- أ- حركة التتبع السلسة: تثار الحركة من مركز حركة العينين المتقارنة yoked eye movements = yoked eye العينين المتقارنة movements في جنع الدماغ، بتنبيه من مركز علوي في القشرة الجدارية القنائية للمخ في الجانب المقابل. ويشوم النص الندفي العقيدي للمخيخ بتنظيم حركة المضلات الخارجية للعينين وضبطها، وعلى نحو عام تكون حركة التتبع أفضل إذا كانت حركة الهدف أفقية أكثر منها عمودية. وهي أفضل للحركة العمودية نحو الأسفل مما لو كانت نحو الأعلى، ويوجود علة في الخيخ قد تصبح حركة التتبع الأعلى، ويوجود علة في المخيخ قد تصبح حركة التتبع (البطيئة) نفضية الشكل.
- ب حركة العينين النفضيةsaccadic eye movements تتبع حركة هدف ما يتحرك بسرعة تفوق ٣٠ درجة/ثا. تنشأ هذه الحركة بتنبيه مركز حركة العينين المتقارنة في جذع الدماع بإثارة من المركز العلوي في القشرة الجبهية المقابلة، في حين يقوم الفص الندفي العقيدي في المخيخ بضبط حركات العضلات الخارجية للعينين. ويرافق خلل حركة العينين النفضية - في علل الفص الندفي - تثبيط المنعكس

الدهليزي العيني (كما سيرد بعد قليل). كما يؤدي سوء القياس dysmetria (وهو من العلامات المهمة الشائعة في أذيات الفص الجانبي للمخيخ) إلى اضطراب في حركة العينين النفضية. ويتظاهر سوء القياس العيني بتوقف حركة الحملقة العينية السريعة قبل بلوغ الهدف، وهذا هو التوقف القبلي pre- pointing أو أنها قد تجاوزه، ويطلق على هذا النموذج من الاضطراب "التوقف البعدي = تخطي الهدف" past- pointing.

ثمة منعسكان أخران يساعدان على تثبيت صورة هدف ما على نقرة الشبكية، هما المنعكس الدهليزي العيني والمنعكس البصري الحركي.

ج- المتمكس الدهليزي العيني الشبكية في أثناء حركة (VOR) يتم تثبيت الصورة على الشبكية في أثناء حركة الرأس بوساطة المتمكس الدهليزي العيني، فتتحرك العينان باتجاه معاكس لحركة الرأس، ولتحقيق ذلك يقوم المخيخ (الفص الندفي المقيدي) بضبط حركات المضلات الخارجية للعينين، ولسلامة هذا المتعكس أهمية بالغة في الخارجية للعينين، ولسلامة هذا المتعكس أهمية بالغة في استقرار الصورة في أثناء السكون، نظراً لوجود اهتزاز دقيق في الرأس (مستمر، وقليل السعة، وغير مرئي)، مع وجود اهتزاز معاوض مماثل في السعة، ومعاكس في الاتجاه لاهتزاز على سبيل المثال؛ لفقدان الاستقرار البصري على الأحرف، على سبيل المثال؛ لفقدان الاستقرار البصري على الأحرف،

هذا المنعكس البصري الحركي optokinetic reflex: يقوم هذا المنعكس بعمله حين يقوم الشخص بملاحقة هدف متحرك بعينيه فقط، لا برأسه، شأن الحال عند النظر من النافذة الجانبية لسيارة تتحرك بسرعة معتدلة. فيثبت الشخص الهدف على نقرة الشبكية بحركة عينية موافقة، وعند اختفاء الهدف تقفز العينان إلى موضعهما السابق في الحجاج الذي كان قد ظهر فيه الهدف، وبعد ذلك تبدأ ملاحقة هدف متحرك أخر، وهكذا دواليك، ويبدو أن المنعكس البصري الحركي هو مزيج combination من تعاقب حركتي المينين: حركة التتبع البطيئة السلسة smooth pursuit

٤- وظالف مخيخية أخرى:

قد يكون للمخيخ دور في تعلم المهارات الحركية المعقدة، وريما في الذاكرة الحركية أيضاً، وثمة من يعتقد أن للمخيخ تأثيراً مباشراً في الشخصية والمزاج، بصرف النظر عن شعور معظم المرضى بالإحباط واضطرابات المزاج الارتكاسية تجاه إعاقة جسدية مطردة السير.

ثانياً- المظاهر السريرية المخيخية: الصفات السريرية العامة في علل المخيخ:

تتصف المظاهر السريرية المخيخية بما يلي:

١- تؤدي آفة في نصف الكرة المحيحية إلى نقيصة عصبية في الطرف العلوي أو السفلي، أو في كليهما في الجانب الموافق.

٣- تفضي آفة مخيخية على الخط الناصف (في الدودة)
 إلى أتكسية المشية.

٣- تسبب آفة في النوى العميقة أو السويقة العلوية المحيخية نقيصة عصبية أشد وطأة من تلك المشاهدة في آفات القشرة.

إ- تتحسن الأعراض المخيخية حادة البدء بمرور الزمن ولاسيما في الأطفال، ما لم تكن العلة المسببة مطردة السير.
 تتفاقم الأعراض المخيخية - ولو مؤقتاً غالباً- بالتعب الجسدي، وبالكحول، والشدة النفسائية والقلق.

٦- ينقص تحمل المرضى للأدوية المؤثرة عصبياً المنافقة عصبياً ومضادات ومضادات والمهدئات ومضادات الكأبة؛ لذا يجب البده بتلك المعالجات بجرعات صغيرة، وزيادتها ببطء، مع التنبه لظهور عدم تحمل دوائي drug وزيادتها ببطء، مع التنبه لظهور عدم تحمل دوائي intolerance أو أعراض جانبية، حتى ولو كانت الجرعة الدوائية اعتبادية.

٧- يستدل على المقر الوظيفي للأذية المخيخية من
 الملامات السريرية البادية في فحص العليل (كما سيرد بعد قليل).

الملامات المغيخية،

إن السمة المبرزة لأفات المخيخ هي (الأتكسية). وتمرف الأتكسية المخيخية بأنها أحد نماذج الخلال (ف = خلل) الحركية المخيخ أو السبل الحركية المادرة عنه. وتتصف الحسية الواردة إليه، أو السبل الحركية الصادرة عنه. وتتصف الأتكسية بعدم تناسق الحركة الصادرة عنه. وتتصف التوازن incoordination (= خلل التوازن imbalance) غالباً. وتختلف عن سواها من الأتكسيات بوجود علامات مخيخية أخرى مرافقة: كخلل القياس في الطرفين العلوي أو السفلي أو في كليهما معاً، وسوء ثناوب الحركات، ونقص المقوية، واخماق الكبح، ورجفان الحركة، واضطراب والرتة المخيخية، وإخماق الكبح، ورجفان الحركة، واضطراب الإنكليزي الشهير Gordon Holmes قد دقق في مختلف العلامات المخيخية الكثيرة، وتوصل عام ١٩٣٩م إلى استنتاج مفاده أنها كلها ما هي إلا مظاهر مختلفة لاضطراب في

ضبط control الحركات من حيث الشدة، والسرعة، والمدى force, rate and range of movement ، ويبدو أنه كان صائباً.

وتجدر الإشارة إلى أن هناك علامات مخيخية كثيرة تتشابه من حيث آلية الحدوث، ولكنها ريما لا تبدو كلها في العليل في آن واحد ولا سيما في المراحل الباكرة من سير الداء.

۱- عدم تناسق الحركة incoordination:

يطلق على اضطراب الحركة الإرادية من دون وجود ضعف، فلا تأتي الحركة المزمعة مضبوطة وسلسة (راجع معنى "المضبوط" أعلاه)، ويتأثر عضل الأطراف والجسم والبلع والكلام، والعضل الخارجي المحرك للعينين، وتتفكك المحركة والكلام، والعضل الخارجي المحرك للعينين، وتتفكك المحركة قد يدعى عدم تناسق الحركة في الأطراف بأتكسية الأطراف قد يدعى عدم تناسق الحركة في الأطراف بأتكسية الأطراف أوب "عدم التأزر dyssynergia" أوب "فقد التأزر asynergia" أحياناً، ومتى تأثرت المشية ظهرت المشية الأتكسية المحدودة عدم التأرك من الأتكسية المحدودة هو التكسية المحدودة المداودة المحدودة المحدو

من مظاهر عدم تناسق الحركة، ما يلي:

أ- تفكك الحركة إلى المناصر الكونة لها، وقد يبدو هذا جلياً
عند الإثيان بحركة معقدة في طرف، تنشط خلالها
عند الإثيان بحركة معقدة في طرف، تنشط خلالها
مجموعات مختلفة من العضلات المؤثرة في مفصل ما:
كالمضل المتصدي agonists والعضل المؤازر synergists، مع
ارتخاء ملاثم ومتواقت في العضل المضاد santagonists لها.
وقد تتعاقب هذه الأنشطة من تحريك أو تثبيت، مع ارتخاء
ملاثم في العضل المضاد في أكثر من مفصل، لتشكل في
مجملها سلسلة واحدة من الحركات المتناسقة. كما قد يتأثر
عضل الحنجرة والتنفس واللسان والشفتين، مما يفضي إلى
عضل الحنجرة والتنفس واللسان والشفتين، مما يفضي إلى
عال التصويت والتكلم، فيخرج الكلام مقطعاً ويطيئاً
عال التصوية والتكلم، فيخرج الكلام مقطعاً ويطيئاً
وحدد
عدل التحوية والتكلم، فيخرج الكلام مقطعاً ويطيئاً
وحدد
عدل التحوية والتكلم، فيخرج الكلام مقطعاً ويطيئاً
وحدد
عدل التلفظا (أو عسر التلفظ المخيخي المناه = الرثه المخيخية):

(١)- الرتة المخيخية cerebellar speech (= عسر التلفظ المخيخي المتعدد) الرقة المخيخية cerebellar dysarthria المخيخي المخيخي speech وفيه يخرج كلام التعليل كنظيره في السكارى: بطيشاً، والكلمات مجزأة إلى مقاطعها، مع توقف غير ملائم بين قطع الكلمات. وقد يصبح كلام الشخص مقطعاً intermittent حيناً، ومتفجراً واحدة واحدة ، مهناً أخر، كما قد يبدو رتيباً monotonous على نبرة واحدة

unvaried in pitch. وقد يرافق الرقة المخيخية عسر البلع dysphagia أحياناً، ومنها الغُصة: لعدم تناسق عمل عضل البلع.

- (۲)- سوء تناوب الحركات المتعاقبة dysdiadochokinesis: هي من مظاهر عدم انتظام الحركة: إذ يضطرب أداء الحركات المتعاقبة مباشرة، كحين يطلب من العليل إجراء تعاقب سريع لحركتي كد البيد واستشفائها -toe-tapping قدمه toe-tapping وهو بوضعة الاستلقاء على راحة يد الفاحص.
- (٣)- خلل القياس dysmetria: ويطلق على سوء تقدير المسافة أو الجهد اللازمين لبلوغ الهدف: فقد يسيء العليل تقدير المسافة بين قطعة الجسم التي يُراد تحريكها، كالنراع على سبيل المثال، والشيء المطلوب لمسه بأنملة السبابة، فتتوقف الحركة قبيل بلوغها الهدف (وهذا هو نقص القياس hypometria)، أو إنها تتخطاه غالباً، فيعرف هذا بضرط القياس past-pointing أو تخطي الهدف past-pointing، كما
- (1)- إخفاق الكبح impaired checking): وهو تصنر إيقاف حركة المطرف (rebound phenomenon): وهو تصنر إيقاف حركة المطرف بالسرعة المناسبة لخلل في ضبط الحركة. ويتم تحريها بأن يطلب من الشخص ثني ساعده على عضده بزاوية ٩٠ درجة أو نحو ذلك، ثم يطلب إليه التصدي لحاولة الفاحص بسط ذراعه قسراً، ويعد ذلك يترك الفاحص الذراع فجأة، ويلاحظ ردة الفعل: فحين وجود هذه العلامة يرتد ساعد العليل بعنف باتجاه وجهه من دون سيطرة.

ب- اختلال التوازن dysequilibrium (= فقد التوازن بوضعة الوقوف (imbalance)؛ إن المحافظة على التوازن بوضعة الوقوف والجلوس وفي أثناء المشي هي من وظائف "المخيخ الدهليزي" كما سبق ذكره، وقد يختل التوازن إما مع دوار وإما من دونه غالباً، ومن مظاهر فقد التوازن؛

(۱)-عدم ثبات الوضعات (ف: وضعة) postural instability:
وتنجم عن اختلال التوازن، فيضطر العليل إلى الوقوف
مستنداً بقدميه إلى الأرض على قاعدة عريضة، مما يخفف
من اهتزاز الجسم نحو الأمام والخلف (الذي يحدث بمعدل
٣/ثا غالباً). ولا يتأثر عدم ثبات الوضعة بغمض العينين.
absence of Romberg وهذا ما يعرف بـ "غياب علامة رومبرغ "sign" (لا بـ "سلبيتها" خطأ، أما وجودها فيقال عنه إن علامة
رومبرغ موجودة، إذ إن العلامة تكون إما موجودة وإما غائبة).

دون اهتزاز، أو المشي والقدم وراء القدم (تدعى تلك المشية بـ"المشية الترادفية tandem walking").

يميل العليل إلى السقوط نحو الجانب المؤوف من المخيخ، أو نحو الخلف في علل الدودة، وتجدر الإشارة إلى أن السقوط نحو الوراء قد يشاهد في الأتكسية الجبهية Bruns ، كما سيرد.

- (٣)- أتكسية الجذع truncal ataxia وتتجلى بعدم ثبات الجذع في أثناء الوقوف والمشي والجلوس لفقد التوازن، مع ميل إلى السقوط تحو الخلف، وقد يشق على العليل الحفاظ على الوضعة، شأن الحال في القعود على جانب السرير من دون سائد على سبيل المثال، كما يتمنز عليه الوقوف من دون مساعدة، وقد يرافق أتكسية الجذع تطوح الرأس (= رنح)، وعلى الرغم من شدة هذه المظاهر ريما لا ترافق أتكسية الجزع الرقة، ولا الرازاة، ولا الرئة.
- (٣)- التطوح titubation: وهي حركة نفضية اهتزازية ٣/ ثا، غير منتظمة، titubation؛ وهي حركة نفضية اهتزازية ٣/ ثا، غير منتظمة، titubatiory jerks، للأمام والخلف غالباً، تشمل الرأس، أو الرأس والجدع أحياناً. وهي تشبه حركات الإيماءة بالرأس عند الموافقة على أمر ما modding حركات الإيماءة بالرأس بحركة كرة طافية في البحر تتقاذفها الأمواج في اتجاهات مختلفة bobbing movement أيضاً.

ج- الرجفان (الرهاش)؛ هو حركة نواسية منتظمة في قطعة من الجسم، لتناوب التقلص والارتخاء في مجموعات المضل المضادة، كالمثنيات والباسطات، أو المعدات والمقربات، على سبيل المثال، تشاهد عدة نماذج من الرجفان في العلل المغيضية؛

(١)-رجفان الحركة kinetic tremor أو الرجفان القصدي intention tremor ويتصف بأنه اهتزاز oscillation واسع (= غليظ coarse)، غير ويتصف بأنه اهتزاز oscillation واسع (= غليظ coarse)، غير موجود في أثناء الراحة. ويبدو في القطع الدانية من الطرف عند الإتيان بحركة ما. وهو "قصدي" لأن سعته amplitude قرداد كلما اقترب الطرف من بلوغ وجهته (أي المقصد)، شأن ما يشاهد في اختبار الإصبع - الأنف - الإصبع، أو في اختبار العقب الرجفان العقب - الركبة - الظنبوب. ومن هنا جاءت تسميته بالرجفان القصدي. ومن صفات النمط المخيخي من هذا الرجفان أنه القصدي. ومن صفات النمط المخيخي من هذا الرجفان أنه المعلمة الأخرى ورداد اتساعاً (أي غلاظة أو خشونة) كلما اقترب الطرف من الهدف، وترافق رجفان الحركة العلامات الشيخية الأخرى ولاسيما عدم التناسق (وتجزؤ الحركة المخيخية الأخرى ولاسيما عدم التناسق (وتجزؤ الحركة

خاصة)، ولكنهما يختلفان في الإمراض: إذ ينجم الرجفان القصدي عن أدية النوى العميقة المخيخية أو الألياف الصادرة منها إلى النواة الحمراء، ولا تشاهد في أذية القشرة المخيخية وحدها، في حين تسبب علل القشرة عدم التناسق كما سبق ذكره. وعلى نحو عام تسبب العلل السمية والتنكسية والوراثية والرضوض واللا أتكسية رجفاناً في الجانبين. وقد يتأخر ظهور الرجفان من أسبوعين إلى منة أشهر بعد الأذية. أما العلل البؤرية فتفضي إلى رجفان الحركة في الجانب الموافق، شأن ما يشاهد في الكتل، والاحتشاءات والتصلب الموافق، شأن ما يشاهد في الكتل، والاحتشاءات والتصلب المتعدد. وترافق الرجفان مخيخي المنشأ علامات مخيخية أخرى، يستدل منها على مقر الأذية.

- (٢)- رجفان الوضعة أو السكوني cerebellar postural: (٢)- رجفان الموضعة أو السكوني static) tremor (static) tremor الملل المخيخية. ويبدو في القطع الدانية من الطرف العلوي خاصة، شأن ما يشاهد في الكتف عند مد الطرف أمام الجسم، على سبيل المثال.
 - (٣)- التطوح titubation: وقد ذكر سابقاً.

د- استقرار الميشين ملى الهدف stablizing eye: movement:

- (۱)- اضطراب حركتي الملاحقة، تضطرب حركة العينين المتقارنة في علل المخيخ ولأسيما النفضية منها، إما لخلل القياس، ومنه التوقف القبلي، وإما لخلل القياس مع سوء الكبح، فيظهر التوقف البعدي (= تجاوز الهدف) كما سبق وذكر.
- (٢)- الرؤية الرجراجة oscillopsia: قد يبدو المجال البصري (ساحة الرؤية) visual field في بعض الملل المحيدية غير مستقر في أثناء المشي ولاسيما في أرض وعرة، أو عند تحريك العينين فجاءة، أو عند الالتفات (أي بتحريك الرأس). فيتراءى للعليل أن الصورة تترجرج أمامه، وكأن هناك زلزالاً. وهذا ما يعرف بالرؤية الرجراجة (المتنبنبة). وقد شرحت أليتها الإمراضية [راجع المنعكس الدهليزي العيني].
- (٣)- الرزراة المخيخية/الرزراة في علل جنع الدماغ gaze وتشار بالحملقة cerebellar/brain stem nystagmus وتشار بالحملقة الاتجاء الجانبية، لإخفاق التثبيت. وقد تكون وحيدة الاتجاء unidirectional ولها طوران؛ أحدهما بطيء (وينشأ من مركز سفلي لحركة العينين المتقارنة في جنع الدماغ)، ويعرف بالانسياق الأخر سريع، يصحح الانسياق (وينشأ من مركز علوي لحركة العينين المتقارنة في الفص الجبهي

المقابل). فيبدو طور الرأرأة السريع في العلل المخيخية نحو الجانب المؤوف، على نمط مغاير للرأرأة دهليزية المنشأ التي يكون الطور البطيء فيها نحو الجانب الموافق للأذية.

قد تكون الرأراة متعددة الاتجاهات multidirectional ولاسيما في العلل التي تشمل جانبي المخيخ، شأن ما يصادف في التصلب المتعدد multiple sclerosis، وفي الرأرأة دوائية المنشأ أو السمية، وفي التنكسات المخيخية أيضاً. وتجدر الإشارة إلى أن الرأرأة لا تشاهد في المسبوت لغياب العلور السريع المصحح للرأرأة، (جبهي المنشأ) في السبات، فتنحرف العينان إلى أحد الجانبين (أي نحو الجانب المفلوج في علل جذع الدماغ، ونحو الجانب السليم في علل المخ).

ه- نقص مقوية المضل مخيخية المنشأ cerebellar hypotonia: ويمتقد أنها تنجم عن إحدى البتين:

- (۱)- بطلان الوارد للمخيخ من مستقبلات الشد stretch
 احدى انواع الحس العميق)، مما يؤثر في نشاط القوس الانعكاسية.
- (۲)- أو لخلل في الصادر المخيخي المسر المحركة غاما و المشكلة التي تؤثر في العصبونات المحركة غاما و motor neurons (في القرون الأمامية للحبل الشوكي) للجهاز الحركي مغزلي الشكل fusimotor system (= مغازل العضل الحركي مغزلي الشكل muscle spindles)، الذي يعصب اليافا عضلية متخصصة داخل المغازل العضلية، ليضبط حساسية المستقبالات المغزلية للشد.
 - (٢)- أو بالأليتين معاً.

ويؤدي نقص القوية إلى أن تصبيح المنعكسات الوترية نواسية الشكل pendular reflexes.

و- خلل الكتابة: تضطرب الكتابة في أقل من نصف المرضى، فتصبح كبيرة، وهذا ما يعرف "كبر الكتابة" (الكتابة الكبروية) macrographia (قارن بصغر الكتابة micrographia في داء بركنسون). وريما لا تتساوى الأحرف من حيث العجم والسعة.

ثالثاً- المتلازمات الخيخية:

يعتمد المشهد السريري على مقر الأفة في المخيئ، وشدتها، واتساع رقعتها، وسرعة تشكلها، وشمولها جانباً واحداً أو الجانبين.

ثمة تخصص وظيفي في الفصوص المخيخية، فقد تكون الآفة موضعة في واحد منها، وقد تشمل أكثر من فص (الجدول!). كما قد تظهر علامات غير مخيحية، لتأذي البنى المجاورة في جذع الدماغ (فتعرف هذه العلامات الإضافية

الأسباب الشائعة	نية	العلامات المخيد	القر التشريحي للأفة	المتلازمات	
		فهاذج النقائص deficits	المخيخية	السريرية(۱)	
- أورام الحفرة الخلفية ولاسيما في البطين الرابع في الأطفال، كالورم الأرومي اللبي * medulloblastoma	ŶŢ.	- اضطرابات حركة المينين: الرازاة وخلل المعينين: الرازاة وخلل المعيني vestibulo-ocular العيني reflex (VOR) - اختلال التوازن واتكسية المشية - دوار في المرحلة الحادة الكسية في الأطراف	خلفي (الفص الندفي العقيدي خاصة) flocculonodular lobe = المخيخ الدهليزي vestibulocerebellum	المتلازمة الدهليزية الشوكية	
- التنكس كحولي المنشأ - الأورام ولاسيما الورم الأرومي اللبي - الأباعد الورمية paraneoplastic	₹ 	- أتكسية الجذع والمشية، من دون أتكسية الأطراف - التعلوح titubation - لا تظهر الرأزأة، ولا الرتة، ولا نقص القوية	الخط الناصف (الدودة خاصة) = المخيخ الشوكي spinocerebellum والأجزاء المجاورة لها، بما فيه أجزاء من الفص الأمامي	المتلازمة الدودية	
- الاحتشاء - النزف - العلل الزيلة للميالين - الأورام - الانسمامات	%	- أتكسية الأطراف: علامة الإصبع الأنف، علامة المقب الركبة، خلل القياس dysmetria، سوء تعاقب الحركات الرجفان القمندي intention tremor - الرأزة	نصف الكرة المخيخية hemisphere (الفص الخلفي خاصة مع أجزاء من الفص الأمامي)	متلازمة نصف الكرة المخيخية	
- الثنكسات المخيخية الوراثية - الأباعد الورمية - سمي المنشأ		خليط من العلامات المذكورة أعلاه	كل فصوص المخيخ بدرجات متفاوتة	المتلازمة المخيخية الشاملة pancerebellar	

⁽١) راجع الشكل (١)

الجنول (١) الملاقة بين الملامات المقيقية ومقر الأفة المخيفية والملل السببة لها

⁽٣) لاحظ أن هناك أتكسية الشية، وهدم التوازن في أثناء الوقوف (الوقوف والشي على قاعدة عريضة). مع سلامة الطرفين الملويين

⁽٣) لأحظ أن الأثكسية تصيب الجدع خاصة (والرقبة أحياناً، ومنها مشاهدة التطوح)

⁽٤) لأحظ أن هناك أنكسية الأطراف من دون انكسية الجذع

^{*} جاءت ترجمة medulla في المعجم الموحد لمسطلح medulloblastoma بـ "اللب" مضللة، وهنا ما قد يسبب التباسأ بين "اللب" (بمعناه الحرفي للمصطلح الأجنبي، مقابل medulla = core = اللب) وبين معانيها الضمنية الأخرى: فهي تطلق على البصلة bulb أو النخاع المنتطيل = medulla oblongata في جنع الدماغ، وعلى الحبل الشوكي = النخاع الشوكي، أو نخاع العظم = نقي العظام فورم medulloblastoma ينشأ من لب الخيخ بالقرب من سقف البطين الرابع.

غير الخيخية الصرفة بعلامات التجاور signs). كما قد تسبب الأفات الكتلية إعاقة لجريان سد. ش. عبر البطين الرابع، ومنه استسقاء الرأس الانسدادي obstructive hydrocephalus فرط الضغط داخل القحف intracranial hypertension شأن ما يصادف في الأفات كتلية الشكل على سبيل المثال.

نماذج أخرى من الأتكسيات:

للأتكسيات أربعة نماذج رئيسية هي: الأتكسيات المخيخية، والحسية، والدهليزية بنموذجيها الموارية vertiginous واللا دوارية non-vertiginous، والجبهية (الجدول)، ولكل منها صفاته السريرية العامة، في الجدول (٣) الخلال في الوقوف balance (التي يستدل منها على التوازن = balance)، والمشية gait (ويستدل منها على عدم تناسق الحركة incoordination في الملرفين السفليين بوضعة الوقوف).

- ١- الأتكسية الخيخية: وقد سبق التفصيل فيها.
 - :sensory ataxia الأتكسية الحسية

ويطلق المسطلح على الأتكسيات الناجمة عن بطالان الحسن العميق من المفاصل والأربطة وأوقار المضل. ويعتمد هذا النموذج من الحس على سلامة العمودين الخلفيين (= الظهريين) posterior (= dorsal) columns. وقد يشاهد هذا

النموذج من الأتكسيات مع علل بقع أخرى من الدماع التي تستقبل هذا النمط من الحس أيضاً. وتشمل هذه المخيخ (وإصابته في هذه الحالة تؤدي إلى أتكسية حسية حركية)، والهاد، والفص الجداري.

يتظاهر هذا التموذج من الأتكسيات باضطراب المشية، فيخبط العليل الأرض بعقبيه خبطاً ليسمع صوت وصولهما إلى الأرض، كما يؤدي إلى عدم استقرار الوضعات postural التميق يتضاقم اختلال أنه أيضاً. ويغياب الحس العميق يتضاقم اختلال التوازن عند حجب المعاوضة البصرية، كالمشي في غرفة مظلمة، أو بعد غمض العينين لتحري علامة رومبرغ، أو عند مقارنة أداء اختبار الإصبع – الأنف – الإصبع والعينان مفتوحتان بادئ الأمر، ومن ثم بعد غمضهما. كما يبدو نقص الحس العميق بتحري حسي الاهتزاز position واضطراب حس الأوضاع (ف، وضع) position sense أو عدم ثبات وضعة مفتوحتان)، فيتحرفان ببطء نحو الأرض بعد غمضهما. كما قد تظهر وتشاهد هذه العلامة بوجود ضعف أيضاً. كما قد تظهر وتشاهد هذه العلامة بوجود ضعف أيضاً. كما قد تظهر حركات كنعية athetosis في الأصابع بغياب الحس العميق،

٣- الأتكسية الدخليزية:

تنجم عن خلل إما في وظيفة أحد الدهليزين أو في كليهما، وإما عن تأذي ارتباطاتهما في الدماغ. وتقسم إلى

الألكسية الجبهية	الأتكسية الدهليزية اللادوارية	الأتكسية الحسية	الأتكسية الخيخية	العلامة السريرية .
غير مشاهدة غالباً	غير مشاهدة	غيرمشاهدة	موجودة غالباً	الرتة
غيرمشاهدة	- الراراة الثلقائية أو المثارة بالتنبيه الحراري caloric غير موجودة - قد تظهر الرؤية الرجراجة	غير مشاهدة	موجودة عادة	لرأرأة واضطراب حركة العينين
لا تحدث	غير موجودة	غير موجودة غالباً	موجودة	أتكسية الأطراف
لا تتأثر	قزداد	تزداد	لا تتأثر، أو أنها تزداد قليلاً	أثر غمض العينين في الوقوف °
تمايلية مع جر القدمين	تمايلية (ترنحية)	ثمايلية (ترنحية)	تمايلية (ترنحية)	تمط الشية *
			تفاصيل راجع الجدول (٣)	" لزيد من الإيصاحات والنا

الجدول (٢) المشهد السريري العام في أكثر الأتكسيات شيوعاً

الأتكسية الجبهية	الأتكسية النهليزيا	الأتكسية الحسية	الأتكسية المخيخية	النموذج
منحني الرأس للأمام	مرفوع الرأس، ومستقر	منحني الرأس للأمام	مرفوع الرأس، وثابت تحريك أحياناً	وضعة الرأس
منتصب القامة	منتصب القامة	منتصب القامة مع تهدل الكتفين نحو الأسفل والأمام	انحناء القامة مع تهدل الكتفين نحو الأسفل والأمام	وضعة الجذع
هريضة	عريضة	عريضة	عريضة	عرص قاعدة الارتكاز على الأرض في اتناء الوقوف
مترددة البدء	سوية	سوية وبحذر	سوية	الخطوات الأولى
قد تكون غائبة	اضطراب خفيف	سليمة	اضطراب خفيف	منعكسات الوضعات postural reflexes
الشي بخطأ قصيرة مع ارتكاز على قاعدة واسعة (الفرتكة، قارن بالدلف')	سوي	رفع الركبتين عالياً	يترنح مع تغير اتجاه، فينحرف نحو الجانبين	نمط الخطوات
قصيرة	سوية	منتظمة	غيرمنتظمة	ملول الخطوات
متيبسة	سوية	متضاوتة، مترددة وبطيئة	أتكسية متفاوتة	حركة الرجلين
بطيئة جداً	سوية أو بطيئة	سوية أو بطيئة	سوية او بطيئة	سرعة التحرك
مبالغ فيها	سوية	سوية	سوية أو مبالغ فيها	تهزهز النراعين في أثناء المشي
يتيبس في مكانه اول الأمر، ثم يهم مترددا، فيفرتك	اختلال التوازن	لا تتأثر إلا قليلاً	ينحرف مبتعداً عنها	الالتفاف حول الزوايا
متعدر	متعنر	اضطراب بسیط إن وجد	متعدر	الشي والقدم وراء القدم (مع فتح العينين)
قليل التأثر	لا يتأثر أو قليل التأثر	يتفاقم	قليل التأثر	اختبار رومبرغ (تضاقم اختلال التوازن بغمض العينين ")
سوي	سوي	اضطراب بسیط إن وجد	غير سوي غالباً	اختبارالعقب/الركبة/ الطنبوب ً (في أثناء فتح العينين)
شائع جداً	شائع	يصادف	غير شائع	السقوط إلى الأرض

١ الدلف هومشية جر القدمين، ولكن على قاعدة ضيقة. شأن ما يشاهد في داء بركنسون.

الجدول (٣) مقارنة بين الوقوف والمشية في النماذج الرئيسة للأتكسيات

٢. يجرى الاحتبار بوصعة الوقوف (الاختبار التوازن).

٣ هو أحثنار الأنتظام حركة الطرفين السفليين بوضعة الاستلقاء، وعلى دلك يستدل من الشية (تحري الأتكسية) على التوازن وانتظام الحركة بوضعة الانتصاب ويختلف هذا عبنا قد يكون الحال بوضعة الاستلقاء.

نموذجين: اتكسية دهليزية دُوَارية vertiginous vestibular نموذجين: اتكسية دهليزية لا دُوَارية ataxia . أي هي التي يرافقها دوار، واتكسية دهليزية لا دُوَارية non-vertiginous vestibular ataxia

ينجم الدوار في معظم الحالات عن نقص مضاجئ في نشاط أحد الدهليزين أو في ارتباطاته بجذع الدماغ، ويرافق الأتكسية. ففي العلل المحيطية يكون الدوار أشد وطأة من الأتكسية، على نمط مغاير لما يشاهد في العلل المركزية التي تكون الأتكسية فيها أشد وطأة من الدوار. وقد يرافق الدوار غثيان وقياء، وفي الحالات الشديدة قد تنقص مقوية العضل في الجانب المؤوف، مع حدوت اضطرابات لاودية (نظيرة ودية) العليل أرضاً، والقياء والإسهال نادراً. ويزول الدوار والأتكسية بزوال الأطة المسببة، أو بحدوث معاوضة الدهليز المقابل، والحس العميق، والبصر أيضاً.

بعد زوال الدوار تتصف الأتكسية الدهليزية - إن استمرت - بسلامة انتظام الحركة coordination في الأطراف عند فحص العليل وهو جالس أو مستلق مع وجود أتكسية المشية، ومع غياب الرأزاة والربّة.

ة – أتكسية بْرُونز Bruns ataxia:

وتعرف باسم لا أدائية المشية لبرونز Bruns gait apraxia الأتكسية الجبهية المنطقة frontal ataxia الأتكسية المغنطة المجبهية وهي أحد أشكال الأتكسيات المشاهدة في الاضطرابات الجبهية ثنائية الجانب، وتبصف بتعذر بُدء المشي process of walking مع سلامة المقوة وانتبطام الحركة في الطرفين السغليين عند فحصهما بوضع الجلوس أو الاستلقاء، ويكون استناد القدمين على الأرض إلى قاعدة واسعة، مع ميل للسقوط نحو الخلف (الجدول ٢). ووصفت هذه الحالات في أورام الفص الجبهي بادئ الأمر، ولكنها أكثر مشاهدة في الداء الوعالي الدماغي المعمع bram vascular disease.

رابِماً- في تشخيص أدواء المخيخ وتدبيرها:

ثمة ما يزيد على ٣٠٠ حالة عميبية مختلفة يتأذى فيها المخيخ، فلا غرو أن يلتبس الأمر بينها، فيتعدر على الطبيب الوصول إلى تشخيص دقيق في عند لا بأس به من الحالات. وللوصول إلى التشخيص يجب الدراية بأسباب الأتكسيات المخيخية على نحو عام، وبالدور المهم لعلم الوراثيات genetics في كثير من تلك الأتكسيات، واتباع نهج خاص في مقارية مرضى الأتكسيات.

١- أسباب الأتكسيات:

تقسم الأتكسيات إلى ثالات مجموعات إمراضية، هي:

الوراثية والكتسبة والضرادية sporadic

أ- ا**لأنكسيات الوراثية،** ولها طفرات جينية mutation مسببة.

ب- الأتكسيات الكتسبة، والعروفة منها:

- (١)- خلقية اكتسبت داخل الرحم.
 - (٢)- الكتل المختلفة.
 - (٣)- الأتكسيات وعائية النشأ.
- (٤)- الأتكسيات الخمجية infectious أو تلو الأخماح postvaccination . postvaccination .
 - (٥)- الصرع المزمن.
- (٦)- عوامل بيئية: تلو عوز الأكسجين، أو فرط الحرارة،
 أو الرضوض.
- (٧)- انسمامية: لأسباب بيئية أو علاجية iatrogenic
 (دوائية).
 - (٨)- استقلابية المنشأ.
 - (٩)- اضطرابات مناعية:
 - التهاب الشرايين.
 - أدواء مناعية ذاتية أخرى (أدواء الغراء collagen).
- نظيرة الورمية paraineoplastic (= الأباعد الورمية remote effects of carcinoma).
 - المالجات ببعض الأدوية المتبطة للمناعة.

ج- الأتكسيات الفرادية sporadic:

تمثل مجموعة كبيرة من الحالات التي تتظاهر بعد الخمسين من العمر. تبقى غامضة السبب عند التظاهر at presentation بعد نفي كل الأسباب المعروفة للأتكسية؛ الوراثية منها والكتسبة. تتفاوت نسب مصادفة هذه المجموعة من الأتكسيات من بلد إلى أخر، ويحسب الدموغرافية السكانية. وأظهرت عدة دراسات تابعت تطور الحالات أن نسبة ٤-٢٩٪ من المسابين اتضح لاحمًا إصابتهم بطفرة جينية لم تكن مصروفة من قبل لإحدى الكرات الرتيبة لثلاثيبة النوكليوتيد trinucleotide (triplet) repeat disorders. ولاسيما الأتكسية الشوكية المخيخية من النمط ٦ (SCA6). كما تأكدت إصابة ٢-١١٪ من أولتك المرضى بأتكسية فريدرايخ (Friedreich's ataxia (FRDA) من المتموذج المبطئ late-onset (LOFA)، في حين تطورت في بعضهم إلى الضمور متعدد الأجهزة من النموذج المخيخي multisystem atrophy type C (وهو داء غير وراثي)، ويبقى تشخيص السبب غامضاً cryptogenic في الأخرين.

في الجدول (٤) عرض لأسباب الأنكسيات الختلفة.

وملاحظات سريرية عنها، من دون التفصيل فيها.

تفيد معرفة الطفرة المبية للأتكسية للتنبؤ بالإندار، وإبداء المشورة الجينية، وتشخيص الحالة في الأجنة.

y – الوراثة في الأتكسيات المخيخية genetics of ataxias:

الإتكسيات الشوكية المغيضية المنتقلة صفة صبغية جسدية متنحية المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة في التعديرات المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة في المنافعة و المناف	النموذج	النوع	الأدواء
Dandy-Walker malformation (غير الوراثية. developmental developmental a cerebellar hypoplasia الفير الوراثية. الشيل الدماغي و الفترة المعلقة ا	أولاً- وراثية	طفرات جينية	الأتكسيات الشوكية المخيخية المنتقلة صفة صبغية جسدية سائدة autosomal dominant spinocerebellar ataxias الأتكسيات الشوكية المخيخية المنتقلة صفة صبغية جسدية متنحية والأتكسيات الشوكية المخيخية المنتقلة صفة صبغية جسدية متنحية مشاهدة في الشباب هي الكسية فريدرايخ autosomal recessive spinocerebellar ataxias أما في مشاهدة في الشباب هي الكسية فريدرايخ friedreich's ataxia والأطفال فهي الكسية توسع الشعيرات ataxia - telangiectasia. متلازمة الرجغان والأتكسية المرتبطة بالصبغي الجنسي fragile X - X associated tremor and ataxia syndrome . — اضطرابات المتقدرات episodic ataxias عند والمنتقلة صفة صبغية جسدية وحثال المادة البيضاء episodic ataxias بالجنس، بحسب نموذج الداء). — ادواء الاختزان المحلولية بالجنس، بحسب نموذج الداء). السيكاريد المخاطي oligosaccharidoses، والشحامات lipidoses، والشحامات sphingolipidoses.
heat stroke مرية حرارة الجبال الحاد acute mountain sickness وداء الرقفعات الشاهقة (acute mountain sickness الدماغي high altitude encephalopathy) الدماغية (high altitude cerebral oedema) الشاهقة (high altitude cerebral oedema) التعرض لجرعة تشعيعية irradiation كلية تفوق ٣٠ غراي وعانية مختلفة الصرع المزمن غير المضبوط المختلفة (في توزع أحد الشرابين المخيخية المثلاثة؛ والاحتشاءات الفجوية lacunar infarction ، بما فيها المفاتح الأتكسي (ataxic hemiplegia بما فيها المفاتح الأتكسي التروية العابرة transient ischaemic attacks المفاتح الأوعية العابرة المفاتح النوفية العابرة المفاتح المفاتح المفاتح المفاتح المفاتح المفتونية المائية المفاتح المفتونية المفاتح المفتونية المفاتح المفتونية المفت	(غَيْر الوراثية، ولها سبب	- نمائية developmental - اذية في الفترة المحيطة بالولادة	– تشوم داندي- ووكار Dandy-Walker malformation – نقص تنسج المخيخ cerebellar hypoplasia
الرئيسية الثلاثة؛ والأحتشاءات الفجوية lacunar infarction ، بما فيها الفالج الأتكسي ataxic hemiplegia) - نوب نقص التروية العابرة transient ischaemic attacks - التهاب الأوعية vasculitis - النزف المخيخي.		1 - 1	– ضَرَبَةَ حَرَارَةَ heat stroke - داء الجبال الحاد acute mountain sickness، وداء الرقفعات الشاهقة الدماغي high altitude encephalopathy (= وذمة الارتفاعات الشاهقة الدماغية (high altitude cerebral oedema - التعرض لجرعة تشعيعية irradiation كلية تفوق ٣٠ غراي grays
– التشوه الكهضي cavernous malformation		٣- وعاثية مختلفة	الرئيسية الثلاثة؛ والأحتشاءات الفجويية lacunar infarction ، بما هيها الفالج الأتكسي ataxic hemiplegia) - نوب نقص التروية العابرة transient ischaemic attacks - التهاب الأوعية vasculitis - النزف المخيخي. - التشوه الشرياني الوريدي arteriovenous malformation

النموذج	النوع	الأدواء
	exogenous • مواد خارجية • سمية • دوائية	- الكحول - المعادن (الزئبق mercury، ولاسيما ميتيل الزئبق mercury، ولاسيما ميتيل الزئبق methylmercury الموجود في سمك المتون خاصة، ومعادن أخرى كالرصاص العضويlead - organic والثانيوم thallium) - المدينات solvents - انسمام بأول أكسيد الكربون CO
	٤- مواد خارجية exogenous • سمية • دوائية	الكحول العادن (الزئيق mercury) والسيما ميتيل الزئيق mercury العضوي العضوي العضوي العضوي العضوي العضوي العضوي العضوي العضوي organic (thallium) (thallium) (organic solvents) (alique) والثانيوم solvents) (المسيد الكريون CO) - الشمام بأول أكسيد الكريون CO) - بعض مبيدات الحشرات insecticides ويعض مبيدات الطفيليات المتلفة المحاصيل pesticides وبعض مبيدات الفطور fungicides وبعض مبيدات الفطور barbiturates و carbamazepine و phenytoin)، الأدوية السامة للخلايا phenytoin) (مثل المسادات الاختلاج (barbiturates) cytotoxic drugs (المناه المستخدامه باستعماله و cisplatin)، طارد الديدان piperazine (الذي يساء استخدامه باستعماله دواء ترفيهياً)، طارد الديدان deferiprone (الذي يساء استخدامه باستعماله (ما يفوق ه، ۱ مل مكافئ/ل في المسل) - العقاقير الترفيهية في المسل) مستقبلات النمدا solution drugs كالقنب Cannabis (المهلوسة، والمستخدمة في التخدير أيضاً، كه splenium of the corpus (المهنوية الاختلاج أو إنقاصها المستعجل أحياناً callosum (المهنوير الرنيني المسا) دده بالتصوير الرنيني وتبدو هذه بالتصوير الرنيني dentate nucleus المخيضية في الجانبين، وتبدو هذه بالتصوير الرنيني (MRI)
	ه- أورام الحضرة الخلفية واستسقاء الرأس hydrocephalus	- أورام نقيلية (رلوي، من الثدي، ميلاني melanoma، كلوي، منوي (teratoma مسخي seminoma) - ورم أرومي ثبي medullobiastoma ورم دبقي glioma ورم دبقي قليل odigodendroglioma، ورم بطاني عصبي ependymoma (درم زاوية جسرية مخيخية astrocytoma، ورم بطاني عصبي ependymoma ورم زاوية جسرية مخيخية (cerebellopontine tumors) - ورم أرومة الشعيرات الوعائية المخيخية (von Hippel-Lindau) - won Hippel-Lindau متلازمة فون هيبل - لينداو syndrome syndrome - استسقاء الدماغ ذو فعل الكتلة [يسبب فرط الضغط داخل القحف، ويتأثر عمل الفصين الجبهيين، وقد يحدث انحشار لوزي tonsillar coning في الثقبة العظمى (في أورام الحفرة الخلفية)، فيتوقف التنفس فجأة، وتحدث الوفاة خلال ساعات. كما قد يحدث انفتاق hemiation جنع الدماغ والمخيخ نحو الأعلى عبر الخيمة المخيخية]

النموذج	النوع	الأدواء
	۱ خمجیة	- خراج abscess (جر ثومی او فطری (fungal
	infectious	- النهاب مخيخي فيروسي حاد (EBV, HHV-6, HSV-1, mumps والحماق
		(varice)
		- التهاب الدماغ الفيروسي المرمن: بفيروس نقص المناعة الكتسب AIDS/HIV
		- داء البريون prion disease، كناء كرويتزفلنت-جاكوب Creutzfeldt-Jakob
		CI والكورو kuru والكورو CI
		– التهاب السحايا والدماغ Emeningo-encephalitisلجرثومي باللستيرية Isteros
		- الشهاب السماغ بالأوالي (العلف يلية) parasitic protozoa، كداء
		قوسات toxoplasma ، وَالْكَارِيَّا (بَرْدَاء) بِالْصُورِاتُ الْمُجَلِية falciparum malaria
	٧ - مناعية	- التصلب التعدد multiple sclerosis
		- اعتلال المادة البيضاء متعدد البؤر مطرد السير (بفيروس (JCY)، والسيما
		ي خلفية من عوز الثاعة الكتسب HIV/AIDS ، أو التصلب المتعدد العالج بـ
]	Tysal
	}	- الْتَهابِ الْمُحْيِخِ تَلُو الأَحْمَاجِ (الطَّفِحِياتِ exanthems) في الأطفال خَاصِةً)
		- أتكسية الغلوتن gluten ataxia (أتكسية منضردة + اعتلال أعصاب محيطية
	<u> </u>	يرات معوية نسيجية مع أعراض هضمية، أو من دونها)
		يرات معرية حديث مع معرات للسمية الرواد من الربية) - أضداد مناعية ذاتية، مثل نازعة كاربوكسيلاز حمض الغلوتاميك GAD
		autoantibodies to glutamic acid decarboxylase (GAD-Ab)
	<u> </u>	- أضداد (التهاب) الدرقية antithyroid antibodies
		- أضداد الأباعد الورمية paraneoplastic (أي لا نقيلية، ويمكن أن تشاهد
		ع أي سرطان، أو قبل ظهوره بسنة أو بسنتين). تشاهد خاصة في: سرطانات رئة، والثدي، والسرطانات في طب النساء gynecological، وليمفوما هودجكن
	۸- استقلابیة/	- الوذمة الدماغية الناجمة عن نقص الأكسجة المزمن (بصرف النظر عن
	اغتدائية	بب نقص الأكسجة). ذات مسالم الأدر المسالة المسالم
	Metabolic /	- نقص سكر الدم المزمن. - نقص نشاط الدرقية (مناعي غالباً، في سياق داء هاشيموتو Hashimoto
	nutritional	- تقص نساطه اندرفيه (مناعي عابيه في سياق داء هاسيمونو Trasminoto).
		المراس). – عوز الفيتامينات:
		- عور العينامينات: • Bl (اعتلال فرنيكه الدماغي Wernicke's encephalopathy: تخليط ذهني
		اد، اتكسية، شلول عينية).
		 • 812 الأنكسية فيها حسية ومخبخبة معاً. ويرافقها اعتلال أعصاب
		ميطية)
		• E • بنموذجيها الجيني وسوء الامتصاص.
		– داء ولسون Wilson's disease ، فادراً ،
		- عوز الزنك، نادراً.
		- أدواً ع وراثية استقلابية، وأدواء المتقدرات ، كداء "لي Leigh" المتقدراتي.
	٩- ف <i>ي سي</i> اق أدواء	
	عصبية اخرى	ما يعددي على حي الماء
	معروفة	
	·(

النموذج	النوع	الأدواء
ثالثاً مكتسبة، لكنها غامضة السبب	sporadic فرادية	هو تشخيص يستند إلى استبعاد الأسباب الأخرى، ومتابعة مراقبة تطور الحالة على المدى الطويل. وقد يتبين لاحقاً أن إصابة العليل ناجمة عن:
,,,		ص. • داء ضمور أجهزة متعددة من النموذج المخيخي multisystem atrophy (MSA-C)
		 علة وراثية بطفرة غير مكتشفة علة وراثية مبطئة
		 داء عصبي تنكسي يتجلى بعلامات مخيخية قبيل ظهور الأعراض الأخرى

1. EBV =Epstem-Barr virus; HHV-6 = Human Herpesvirus; HSV-1 = herpes simplex virus type-1 (HSV-1) يصيب نموذجا الطحالة (الحالة) (ا و ٢) عدداً كبيراً من المضيفين hosts البيولوجيين، وقد يستقر ا-HSV في الفم، و HSV-2 في الناحية التناسلية، غالباً، فيسببان تقرح الأغشية المخاطبة، وقد ينتقل أي منهما إلى مكان الأخر، ويمكن السيطرة على العدوى، ولكن بدون الشفاء منها.

IC = John Cunningham virus عن مجموعة الفيروسات التوارمية البشرية البشرية JC = John Cunningham virus (التي كانت تعرف سابقاً بالفيروسات البابوفية simian virus 40 (SV-40) وتضم الفيروسات البابوفية simian virus 40 (SV-40) وتضم الفيروسات الداروسات البابوفية initials ويرمز كل من BK و المحروسات البابوفين الابتدائيين initials لاسمي المريضين النبين تم اكتشاف الفيروسين فيهما . يسبب فيروس Ic داء اعتلال المادة البيضاء و progressive multifocal leukoencephalopathy (PML)

الجدول (٤) الأسباب المروفة للأتكسيات المفهمية

أ- أنماط الوراثة في الأتكسيات المضيخية:

يشتبه بأتكسية وراثية إذا كان العليل صغير السن، أو كان شعة سيرة أسرية لإصابات عصبية. تنتقل هذه الأتكسيات صفة سبغية جسدية سائدة (= قاهرة) autosomal dominant، أو صبغية وصبغية أو صبغية لا منديلية -non مرتبطة بالجنس X-linked، أو صفة صبغية لا منديلية -mendelian تعرف بالانتقال المتقدراتي mitochondrial، وقد ينتقل الانتقال الأمومي maternal transmission، أيضاً. وقد ينتقل الداء من الأم إلى بعض أولادها الذكوروالإناث. ومما يشير إلى نمط الوراثة في الأتكسيات الأسرية ما يلي:

● إن إصابة عدة إخوة siblings (أي النين يتشاركون بأحد الأبوين أو بكليهما) يشير إلى احتمال انتقال الداء صفة صبغية جسدية متنحية. وكذلك الأمر حين وجود صلة قربى بين الأبوين. لأحظ أن مصطلح siblings يختلف عن نظيره بين الأخير يشير إلى جميع أفراد النسل المتحدرين من سلالة سلفين محددين (أي جدين بعينهما، أو جدين أسبقين؛ الدكر منهما والأنثى).

• إن وجود حالات في أجيال متعاقبة يوحي إلى أن نمط.
 الانتقال في الأسرة هو صفة صبغية جسدية سائدة.

أما الانتقال المرتبط بالصبغي الجنسي X فيفضي إلى

إصابة الذكور من سلالة الأم.

 قد يتعذر تشخيص الأتكسيات الوراثية حين عدم وجود سيرة أسرية لأسباب مختلفة، ويصادف هذا في الأتكسيات المنتقلة صفة صبغية جسدية مقهورة، وفي الانتقال الأمومي أعضاً.

في الجدول (٥) مقارنة بين الأنكسيات المكتسبة والوراثية:، وتجدر الإشارة إلى ما يلي:

 قد ترافق علة وراثية علة أخرى مكتسبة في المريض ذاته؛ مما قد يؤثر في نمط بدء الحالة، وسرعة تضاقمها، وشعتها؛ لذا يجب تحري العوامل المكتسبة في الأتكسيات الوراثية أيضاً.

● وعلى نحو مشابه فإن اكتشاف علة مكتسبة في مريض ما لا ينفي وجود طفرة جينبة دفينة underlying في العليل.

● إن غياب سيرة أسرية في الحالات التي تبدو وكأنها فرادية sporadic لا ينفي كونها جيئية المنشأ، كما سبق التنويه، فغيابها قد يكون بسبب التبني adoption في الأسرة، أو للإخفاء المتعمد (أو غير المتعمد) للمعلومات، أو لأن نمط الوراثة هو من أحد النماذج غير السائدة متنحية non-dominant [شأن ما يشاهد في الأدواء المنتقلة صفة صبغية متنحية X-linked، أو للإصابة بأحد

الأتكسيات الوراثية	الأتكسيات المكتسبة	
- قبل الـ ٢٥ عاماً من العمر - هناك نماذج تتأخر في الظهور إلى الكهولة أو ما بعدها	كل الأعمار	العمر عند البدء:
خلسي (مخاتل)، ومطرد السير ببطء خلال سنوات	- حاد، أو تحت الحاد (خلال أيام أو أسابيع قليلة) - قد يكون مزمناً في بعض الانسمامات الجدول (١)	نمط اليدء:
- متناظرة - تبدأ في الطرفين السفليين، فالعلويين، فالكلام، أو يبدأ الداء في الدودة، فقشرة المخيخ، فالسبل الصادرة عن النوى العميقة (مما يضاقم الرجضان)	- غير متناظرة أو - بؤرية (وحيدة الجانب)	العلامات السريرية:
مطردة السير	وحيدة الطور وقابلة للعلاج بحسب العلة السببة	التطور
- قد تكون الحالة مخيخية صرفة - أو قد ترافقها علامات عصبية أخرى - أو قد ترافقها علامات جهازية أو صقلية	قد تظهر بحسب السبب	وجود مظاهر أخرى مرافقة
سلبية * أو إيجابية	سلبية	السيرة الأسرية

 [♦] فتبدو حينئنز وكانها حالة فرادية sporadic ، وتصادف في الحالات المنتشلة صفة صبغية جسدية متنحية، أو في الوراثة اللا منديلية (= المتعدراتية = الأمومية) أيضاً.

الجدول (٥) مقارنة بين الألكسيات الوراثية والكتسبة

أدواء المتقدرات (الانتقال الأمومي)].

• قد تغيب السيرة الأسرية للأنكسية الصريحة لوجود اليات جينية أخرى تؤثر في أنماط التظاهرات السريرية المختلة للطفرة. ومن هذه الأليات ظواهر كل من: الاستباق anticipation، والنشوذ الناقص anticipation، والنشوذ الناقص anticipation، والنشوذ الناقص descendents أو في افراد سلالة ما sibship (أي كل المتحدرين sibship في شجرة النسب من نسل progeny جدين أقدمين بعينهما)، في شجرة النسب من نسل progeny جدين أقدمين بعينهما)، أو في إخوة العليل sibs (أي فيمن ضمته الولادة من الأبوين أو من أحدهما)، أصيب بعضهم بالأتكسية، وبعض أخر باعتلال العصلة القلبية، وبعض أخر بتشوهات صقلية بالإنكاد العصلة القلبية، وبعض أخر بتشوهات صقلية ومن دونها.

ب- الطفرات الجيئية السببة:

إن الخطوة الثالية بعد تعرف نبط الوراثة هي تعيين نوع الأتكسية الوراثية، أي الطفرة. لقد تم اكتشاف ما يفوق ٤٠ طفرة جينية، يسبب كل منها نمطه الخاص به من الأتكسية. وثمة عدد مماثل من الأتكسيات الأسرية ما زالت الطفرات السببة لها بانتظار من يكتشفها. ولا تتوافر تجارياً التحريات الجينية لكل الطفرات المعروفة.

هناك عدة نماذج من الطفرات الجينية تسبب الأتكسيات الوراثية:

codon (أو توسع تكراري (أو توسع تكراري لرامزة) triplet repeat (= توسع ثلاثية تكراري expansion هي توسع ثلاثي المنكليوتيد المتكراري

trinucleotide repeat expansion) قد تظهر في قطعة من الدنا DNA رامزة codon واحدة في جين، تتكرر فيه ثلاثية النكلوتيد عدة مرات متعاقبة، تعرف بتتاليات الدنا DNA sequence. ويبدو أن هذا لا يؤثر في عمل تلك الرامزة في تمثيل وتصنيع حمض أمينى واحد من مجمل حموض أمينية أخرى يتألف منها بروتين ما (إنزيم enzyme غالباً، أو بروتين الخلية). ولكن إذا ما حدث خلل ما في الرامزة صارت غير مستقرة في أثناء الانقسام، وتكرر انقسامها مرات كثيرة؛ مما قد يفضى إلى إنتاج بروتين يحتوي على سلسلة طويلة من الحمض الأميني الشاذ، فيصبح البروتين النتج عديم الفائدة. تنفرد الجملة العصبية دون سواها من أجهزة الجسم بحدوث هذا النموذج من الطفرات فيها، فعلى سبيل المثال يصادف توسع رامـزة CAG - التي ترمز إلى الحمض الأميني "الفلوتامين glutamine"- في بعض الأتكسيات الشوكية المخيخية spinocerebellar ataxias (SCA) من التماذج:SCA1,SCA2,SCA3,SCA6,SCA7,SCA8,SCA10 SCA12, SCA17، وأتكسية فريدرايخ Friedreich ataxia وضمور النوى المسئنة الحميراء - الشاحية اللويزية dentatorubral-pallidoluysian atrophy (DRPLA). وتشترك كل هذه الأدواء الأتكسية الوراثية فيما بينها بأنها تنجم عن توسع كبير في الرامـزة C-A-G، ولكن في مواقع وصبـفيـات مختلفة. وقد يسبب توسع هذه الرامزة أدواء عصبية أخرى غير أتكسية، تشمل حثل العضل الوتاري myotonic dystrophy ، وداء هنتنفتون الرقصى Huntington's chorea، والمسرع الخلجاني myoclonic epilepsy، على سبيل المثال. ويطلق في الطب الجيني على تلك المجموعة من أدواء توسع الرامزة CAG مصطلح أدواء أو أضطرابات PolyQ (ويرمز حرفQ إلى الغلوتامين).

(Y)- ثمة نموذج جديد من الأنكسية الوراثية ثم تعرفه مؤخراً، وأطلق عليه اسم "متلازمة الرجفان/ الأنكسية المرتبطة بالصبغي X الهش /ragile X-associated tremor للرتبطة بالصبغي X الهش /ataxia syndrome (FXTAS) الأمومي ataxia syndrome (FXTAS) تشاهد هنه المتلازمة في الجد الأمومي fragile X syndrome (FXS)، وتسبب تخلفاً الصبغي X الهش (FXS) عن طفرة في جينة التخلف الذهني X ذهنياً أسرياً. وتنجم عن طفرة في جينة التخلف الذهني X نثلاثي النكلوتيد GGG (قارن مع أدواء PolyQ) التي يتوسع للتكراري فيها CGG). وتبين أن التفاوت في طول التوسع التكراري فيها CAG). وتبين أن التفاوت في طول التوسع التكراري

(الجدول ٦). والداءان المنكوران هما ضمن مجموعة واحدة من الأدواء، تعرف بمجموعة الأدواء المرتبطة بالصبغي X السيخي group of fragile X-associated disorders. وتنضم المجموعة:

- متلازمة الصبغى X الهش (FXS).
- متلازمة الرجفان/الأتكسية المرتبطة بالصبغي X الهش (FXTAS).
- كبرة المبيضين البكورة premature ovarian aging، وفيها
 تستنفد المرأة وظيفة المبيضين قبل أوانها. وتعرف الحالة
 موديا المبيضين الأولي الخضي insufficiency أيضاً.

وجد ارتباط بين متلازمة المبيض متعدد الكيسات (PCOS) polycystic ovarian syndrome في الصبايا مع شكل خاص من جين FMRI. إذ يحدث فرط نشاط مبيضي وجريبي فيهن (قارن مع "كبرة المبيضين البكورة" المشاهدة في الأكبر سناً منهن).

(٣)- قد تنجم بعض الأتكسيات عن تغير في حرف واحد في إحدى التتاليات في الراموز الجيني، يطلق عليها طفرة في إحدى التتاليات في point mutation . يشاهد هذا النموذج من الطفرات في الأتكسيات المخيخية الشوكية من النماذج .SCA13 والأتكسية مع اللا أدائية العينية الحركية من النموذجين ا ولا (AOA1) والأتكسية بعوز الضيتامين الكرواها.

(\$)- متخالفات جينية غامضة الشأن variance of:

- متخالفات جينية غامضة الشأن unknown significance

- المحينية المحيما عند تحري جين الأتكسية الشوكية المخيخية المرضية،

- من النوع ١٤عن تغير في الجين لا تعرف أهميته المرضية،

- فيطلق عليه مصطلح "متخالفة غامضة الشأن"، ويجب

- توخي الحدر عند قراءة مثل هذه النتيجة، فوجودها ربما لا

- يعني بالضرورة أن صاحبها يعاني أو أنه سيعاني مستقبالاً

٣- ما يوجه إلى تشخيص السبب:

فيما يلى النهج المتبع في مقاربة الأتكسيات:

أ- السيرة المرضية والفحص السريري:

(١)- العمر: ويأتي عمر المريض عند ظهور الأعراض على رأس الأمور الموجهة نحو التشخيص. ويجب التدقيق في نمطي البدء والتطور أيضاً. ويطلق بعضهم عليها مجتمعة مصطلح "وقع الداء وإيقاعه" tempo of disease أو "نمطه

متلازمة الصيفي X الهش	متلازمة الرجفان/ الأتكسية الرتبطة بالصبغي X الهش	الحالة السوية	الصفات الجيئية والسريرية
أكثر من ۲۰۰ ټكرار	۵۰ – ۲۰۰ تکرار ^(۲)	تكراراً (في الصحة) ⁷ 4 - CGG	سعة توسع التكرارات ثلاثي النكلوتيد (۱) CGG في جبن (۲) FMR1 المروفة ب fragile X gene، أيصاً
جين سوي normal FMR1 gene	سليف الطفرة premutation	جين سوي normal FMR1 gene	حالة الجين
طفرة هُقد وطيفي (*) لعوز أو لغياب البروتين	طفرة تكسب وظيفي (1) gain-of-function mutation تؤدي في نهاية المطاف إلى انسمام الخلايا العصبية بفرط استثارة الغلوتامين: وإلى اضطراب في الأقناد gonads	يؤثر في الوظائف الاستعرافية والتناسلية cognitive & repro- ductive functions	gene product بروتين بروتين يعرف ببروتين التخلف الدهني المسبغي X الهش Fragile X mental retardation protein (FMRP)
هي النكور	الذكور غالباً، والإناث نادراً في جد أو أحد أبوي طفل مصاب بـ FXS		الصفات السريرية: الجنس
الحالة موجودة منذ الولادة، ولكن قد يتأخر تشخيصها إلى الطفولة	بعد الخمسين		العمر عند البدء
- أكثر أسباب التخلف العقلي الوراثي شيوعاً الوراثي شيوعاً - تخلف في: الاستعراف، والثكلام والتطور الاجتماعي والسلوكي يعاني ثلث المرضى الذاتوية - يعاني ثلث المرضى الذاتوية - وجود أمارات stigmata جسدية: أذنان وخصيتان كبيرة، مفاصل مرنة: وجه طويل (أكثر وضوحاً بتقدم عمر الطفل)	- حياة اعتيادية لا عرضية - بدء خلسي مضطرد السير خلال سنوات أو عقود - رجفان قصدي، قد يشخص خطأ أنه رجفان أساسي - اتكسية مطارد السير - نقص في ذاكرة العمل - وريماذاكرة الإعمال أفضل) وفي working memory وفي الوظائف التنفيذية - executive functions		: المطاهر
تعتمد على هدد التكرارات CGG في الطفرة	ثعثمد على عبد التكرارات CGG في سليف الطفرة		شدتها
ضخامة رأس النواة المدنبة caudate head، وضمور الناحية الذيلية من الدودة المخيخية	أفات في المادة البيضاء في السويقتين المخيخيتين المتوسطتين، وفي جدع الدماغ و/أو المخ (أحيانا) وضمور دماغي		تغيرات مشاهدة في صور الرنين MRI

⁽١) يرمز CGG إلى الحمض الاميني: الأرجنين

phenotype في النمط الظاهري CGG في النمط الظاهري إلى الجدول (٦) أثر توسع تكرارات الراموز

⁽٢) النتاح الحيني gene product هو بروتين يعرف بـ fragile-X mental retardation protein ⊕) FMRP (*)

^(*) إذا كان عدد التَّكررات ٤٥-٥٤ وصفت الحالة بأنها بين بين borderline أو في المُنطقة الرمادية border zone .

⁽عُ) طَمرة تَكسُب وظيمي gam-of-function mutation (كلُّمة تُكسُب تشمل: كسُب متفعة أو اكتَساب مضرة، لقوله تعالى. ﴿لها ما كسبت وعليها ما ا اكتسبت﴾: هي طمرة تعزّز نشاط بروتين ما، فتقضي إلى نفع أو ضرر.

^(*) طفرة فقد وطيمي loss- of function mutation. وهي طفرة تؤدي إلى عوز بروتين ما، أو إلى فقدائه.

الزمني" temporal pattern؛ إذ تختلف الاعتلالات المسببة للأتكسيات بحسب العمر عند النظاهر thresentation (الجدول ۷). كما أن هناك تبايناً في نمطي بدء الداء و سرعة تفاقمه.

يكون بدء الأتكسيات الوراثية خلسياً (= مخاتلاً) insidious والعلامات متناظرة. ويسير الداء سيراً مطرداً ببطء. يبدأ في الطرفين السفليين غالباً، ثم يمتد إلى الطرفين العلويين، فعضل التكلم. أو أنه قد يبدأ في دودة المخيخ على جانبي الخط الناصف (فيتأثر الجدع وتضطرب المشية والتوازن)، ومن ثم يمتد إلى نصفي الكرة المخيخية (ومنها عدم تناسق حركة الأطراف)، فالنوى العميقة، مما يضاقم الرجفان.

أما الأتكسيات المكتسبة فيكون بدؤها حاداً أو تحت الحاد غالباً، وتتفاقم الحالة خلال أسابيع أو أشهر. وتكون الأتكسية غير متناظرة بين الجانبين، أو أنها قد تكون بؤرية. في حين يصادف البدء الحاد والتفاقم السريع خلال أيام قليلة في الأدواء وحيدة الطور، شأن الحال في الرضوض والنشبات والنزوف واللا أتكسية، ويشير البدء تحت الحاد مع تفاقم مطرد إلى العلل العدوائية (= خمجية) infectious أو الالتهابية أو المناعية. كما يصادف في الاضطرابات الاستقلابية والسمية أو الأورام وتأثراتها الكتلية والسمية أو الأورام وتأثراتها الكتلية والسمية أو الأورام وتأثراتها الكتلية .

- (٢)- الانسمامات: يستفسر عن التعرض للسموم في العمل والمنزل، وعن معاقرة المسكرات، وتعاطي الأدوية. فقد تسبب هذه الكسيات حادة، أو تحت حادة أو مـزمـنـة بحسب العامل المسبب (الجدول ٨).
- (٣)- السيرة الأسرية: ولها شأن عظيم في تشخيص أدواء المخيخ كما ورد. يسأل العليل عن وجود حالات عصبية أخرى، مشابهة أو مفايرة، في الوالدين parents، والأجداد، والأشقاء، والإخوة غير الأشقاء، والأحفاد إن وجدوا (سلسلة النسب genealogy التي تشمل شجرة النسب pedigree والمصاهرات (kınship). ويستفسر عن صلة الشريى بين الوالدين، وعن العمر عند بدء الداء في المريض والمصابين الأخرين في الأسرة أيضاً.
- (1) تعيين نموذج الأتكسية: أهي مخيخية حقاً؟ أم هي من أحدى النماذج الأخرى للأنكسيات: كالدهليزية اللا دوارية، أو الحسية، أو أتكسية برونز؟ على سبيل المثال، راجع الجدولين (٢ و ٣).
- (٥)- تعيين نمط الأتكسية المخيخية السيطرة على المشهد

السريري: وبها يمكن التوجه تحو سبب الأتكسية (راجع الجدول!).

(٦)- وجود علامات عصبية غير مخيخية أو علامات جسمانية (٦)- وجود علامات عصبية غير مخيخية أو علامات جسمانية (bodily مرافقة للأتكسية: ثمة عدة أشكال سريرية من الأتكسيات التي تهيمن فيها المظاهر المخيخية على سواها من علامات. فقد تكون الأتكسية مخيخية صرفة معددة cerebellar ataxia و اتكسية مع مرفقات عصبية و اتكسية معقدة complex ataxia مع مظاهر غير عصبية (الجدول ٩).

ب- التعقيق في شجرة النسب pedigree:

قد يستدل من التدفيق في شجرة النسب على نمط الوراثة، ويفيد هذا – إضافة إلى المظاهر السريرية الأخرى – في انتقاء التحريات الجينية المناسبة، لتعيين الطفرة السببة والنوع type السريري للأتكسية .

ج- تصوير الدماغ brain imaging:

يفيد التصوير ولاسيما بالرئين المنطيسي للكشف عن: (١)- أفات بنيوية structural في الحضرة الخلفية.

- (٢)- تغيرات تنكسية في جذع الدماغ (في الزيتونتين السفليتين والجسر (inferior olives and pons) والمخيخ. قد يكون ضمور المخيخ شاملاً ومتناظراً، أو غير متناظر، وقد يكون موضعاً، والضمور هو النتيجة النهائية للأذيات المخيخية المختلفة غير الورمية، ويفيد في توجيه التشخيص لبعض الحالات:
- قد يشير ضمور الفص الأمامي من الخيخ إلى سبب انسمامي.
- ♦ قد يستدل على متالازمة الصبغي X الهش المرافقة fragile X-associated tremor/ataxia للرجضان/اتكسية syndrome (FXTAS)
 من وجود افات في المادة البيضاء في middle cerebellar peduncle
- قد يوجه الضمور في نصف الكرة المحيحية في الراشدين adults نحو منشأ "تلو الخمج أو تلو العدوي".
 postinfectious.
- قد يصادف ضمور جذع الدماغ في الأتكسيات الشوكية المغيخية SCA ولاسيما الأنواع ١ و٣ و٧. وكثيراً ما تتأذى البقع في جذع الدماغ التي تسيطر على حركة العينين، ومنها الرأرأة والعلامات العينية الأخرى. لاحظ أن العلامات العينية في الأتكسيات تدل على تأذي جذع الدماغ. كما قد تضمر الزيتونتان السفليتان؛ مما يؤدي إلى اضطراب في تعلم الهارات الحركية وإتقانها، كدقة التصويب عند رمى حجر أو

الشال الدماغي (عبوب المنافقية (عبوب المنافقية (عبوب المنافقية المنافقية (عبوب المنافقة (عبوب المنا	الأتكسيات في الكهول والشيوخ elderly adults (فيمن تجاوزوا الخمسين من العمر)	young adults الأقكسيات في الشباب	الأتكسيات الخلقية (منذ الولادة) والطفلية (لفاية المراهقة) and childhood
المنحوب المنافرة ال	strokes النشبات -۱	spinocerebellar ataxias (SCA) (تنتقل صفة صيغية جسدية سائدة، وقد يتظاهر بعضها في العقدين الثالث والرابع). وترافقها مظاهر عصبية آخرى	التشكل) malformation، ويعض نماذج
المبيعية المنافع المنافعة الأوتارية المنافعة المن	۲- الرضوض	(EA). تَنْتَقَلَ صَفَةً صَبِغَيَةً جَسَدِيةً	الأمراض المعدية) ولاسيما الطفحيات exanthems، ونظيرة
multisystem atrophy-type C التفوذج المغيض المتعادلة ال	٣- الأخماج	صبغية جسدية متنحية ﴿ إِنتَاجِ mitochondrial (بروتين متقدراتي frataxin (بروتين متقدراتي frataxin) ﴿ تراكم الحديد في المتقدرات الكسية وأذية قلبية وسكري). ينظاهر قبل قبل ٢٥ عاماً غالباً). هناك نمط ظاهري مبطئ late- onset يعرف بـ (LOFA)، ويتظاهر بين phenotype عاماً من العمر. وهو أخف وطأة من	بالصبغي X
SCAs fragile X tremor-ataxia syndrome (FXTS) fragile X tremor-ataxia syndrome (FXTS) Freidrich (FRDA): ataxia-liming a telangicctasia (AT) (Louis-Bar المنابق الم	النموذج المخيخي		المنتقلة صفة صبغية جسيبة سأئدة ولاسيما SCA7 ،SCA2 ، SCA1 ، SCA27 ،SCA25 ، SCA13 ، SCA8 DRPLA'
		آلهش X fragile X tremor-ataxia syndrome	جسدية متنحية، وهي كثيرة، اكثرها مصادفة: - اتكسية فريدرايخ Freidrich (FRDA) - اتكسية قوسع الشعيراتها وي الكسية توسع الشعيراتها لوي - الكسية توسع الشعيرات (Louis-Bar بار Louis-Bar الأتكسية مع لاادائية حركات المينين الكسية مع عوز فيتامين E منفرد الكسية مع عوز فيتامين E منفرد مع عوز فيتامين E deficiency (AVED) Refsum disease مناد الماء الفانغليوزيدي GM2 gangliosidosis Krabbe disease - الداء الفانغليوزيدي - داء كرابيه (النموذج المخيخي) - داء نيمان بيك (النموذج المخيخي) - حثل الكظر والمادة البيضاء - معاد الأورام الصفر المنتشرة الأوتارية الدماغية الأوتارية

elderly adults (فيمن تجاوزوا الخمسين من العمر)		الأتكسيات الخلقية (منذ الولادة) والطفلية (لغاية الراهقة) congenital and childhood
 ٦- متلازمة الأتكسية - الرجفان للصبغي X الهش FXTAS، من النمط الظاهري البطئ late phenotype. المحيخية، البركنسونية، التقهقر الفكري، وقد تتظاهر باعتلال الأعصاب المحيطية" 	 أضطرابات استقلاب النحاس، وتشمل: داء ولسون Wilson disease غياب سريلوبالأزمين الدم أو نقصه-hypo-	
٧- النقائل	۷- ورم أولي tumor	
٨- الأباعد السرطانية	الكسية الأباعد السرطانية -A (remote effects of carcinoma = paraneoplastic ataxia)	
۹- ذاء البريون 'Prion'	infectious diseases الأدواء الخمجية parainfectious	
	١٠- التصلب التعدد	
	celiac ataxía الأنكسية الزلاقية -١١ المروفة بأنكسية التحسس للغلايادين gliadin sensitivity	
	۱۲–سمي toxic	
	۱۳- اضطرابات صماوية endocrine disorders: نقص نشاط الدرقية، والتهاب هاشيموتو الدرقي	
	الله الله الله البيضاء العدادة البيضاء الله الله الله الله الله الله الله الله	تتمة الجدول (٧) في الصفحة التالية

SCA-1: كلمة أوائلية acronym مركبة من الأحرف الأولى له spinocerebellar ataxia، ويشار إلى النمط الظاهري phenotype بالرقم بعد الأحرف اللاتنئية

2-DRPLA كلمة أوائلية مركبة من الأحرف الأولى له: dentato-rubro-pallido-luysian atrophy ضمور النوى المستنة - الحمراء - الشاحبة - واللويزية

3- LOFA -3 ينجم داء فريدرايخ عن خلل في إنتاج بروتين يعرف بالـ "فراتكسين" frataxin الذي تنتجه جينا الذي تنتجه المناتكسين frataxin ومستخدم هذا البروتين في تصنيع مطرق المتقدرا muclear genes ويستخدم هذا البروتين في تصنيع مطرق المتقدرا ومستخدم هذا البروتين في تصنيع مطرق المتقدرا وعملها المتقدرا والمتقدرا والمتقدرات والمتدرات

4- MELAS: كلمة أواثلية مركبة من الأحرف الأولى له: myopathy, encephalopathy, lactic acidosis and stroke like episodes: عضلى، اعتلال دماغى، حماض لبنى، ونوب شيه النشيات)

5- MERRF: كلمةً أوائلية مركبةً من الأحرف الأولى لـ: myoclonic epilepsy with ragged red fibers: (صنرع خلجاني مع الياف عضلية حمر متهلهلة) = أو رثة، أو بالية. وأفضل متهلهلة، فتهلهل الثوب يعني أنة قد رق حتى كاد أن يكون بالياً. أما رث الثوب فقد أصبح بالياً. بعد أن كان غير ذلك.

6- NARP: كلمة أواثلية مركبة من الأحرف الأول لـ: neurogenic muscle weakness. ataxia, and retinitis pigmentosa (ضعف عضيلي عصبي المنشأ، أتكسية، النهاب شبكية صباغي).

-7-IOSCA: كلمة أوائلية مركبة من الأحرف الأولى لـ : infantile-onset spinocerebellar ataxia يتظاهر الداء في الطفولة بادئ الأمر، ويستمر في التفاقم البطىء إلى مرحلة الشباب، فالوفاة.

8- MIRAS: كلمة اواثليَّة مركبة من الأحرف الأولى لـ:mnochondrial recessive ataxia syndrome

9- SANDO: كلمة اواللية مركبة من الأحرف الأولى له: SANDO الأحرف الأولى له: sensory ataxic neuropathy with dysarthra

10-قد يشخص النمط الظاهري المتأخر لهذه المتلازمة خطأ على أنه عناهة dementia ، أو رجفان أساسي essential tremor ، أو فالج stroke ، أو داء بركنسون.

Prion - 11": كلمة أوائلية تقريباً، مشتقة من proteinaceous infectious particle (= جزيئات خمجية ذات جوهر بروتيني) ، كداء كروتزهلد -جاكوب Creutzfeldt-Jakob disease (CJD) في البشر، على سبيل الثال.

الجدول (٧) تشخيص الأتكسيات المخيخية بحسب العمر عند التظاهر

القنف بكرة نحو هدف ما: تقع هاتان الزيتونتان تحت السطح الأمامي للبصلة medulla، وإلى الخلف والوحشي من الهرم pyramid ، على مستوى مخرج العصب تحت اللسائي، لاحظ أن لا ثمة ارتباط مباشر بين الزيتونتين السفليتين والمخيخ. وهما جزء من الجهاز الزيتوني الدهليزي.

يصادف ضمور شامل في جدع الدماغ والحبل الشوكي
 في عدة أدواء مخيخية أيضاً ولاسيما في أتكسية فريدرايخ
 FRDA.

(٣)- بشاهد تكلس في النواتين المسننتين المضمور - اللتين تقمان في عمق المادة المخيخية البيضاء - في الضمور spinocerebellar atrophy type(٣٠) الشوعي المخيخي من النوع (٣٠) (٣٠) 20 (SCA20)

د- فحوص مخبرية واستقصاءات عامة:

من الاضطرابات المكتسبة التي يجب تحريها لوجود معالجة نوعية لها: الأباعد السرطانية ولاسيما سرطانات الرئة والمبيض (الجدول ١٠)، وعوز الفيتامينات: B12، أو B1 (الثيامين dcoholism)، أو B والغولية alcoholism المزمنة الشديدة، مع سوء تغذية malnutrition، ونقص نشاط الدرقية،

واعتلال هاشيموتو الدماغي، واستسقاء الرأس سوي الضغط Bruns ataxia وأتكسية برونز normal pressure hydrocephalus والخبهية، وأدواء الغراء الوعائية collagen-vascular كالنئبة الحمامية الغراء الوعائية lupus erythematosus الحمامية residual effects of encephalitis وعقابيل التهاب الدماغ الخلقية (الموروثة) inborn errors of metabolism، والتصلب المتعدد؛ ونماذج كثيرة من اعتلال الأعصاب المحيطية.

ه- تحري المادن الثقيلة في البول:

إن أكثر المعادن الثقيلة إحداثاً للأتكسية هو الزئبق، ويبدو أن حالات الانسمام بالزئبق تزداد في العالم؛ لأن السبب الأكثر شيوعاً للانسمام بهذا المعدن هو الإفراط في أكل سمك الثون tuna خاصة أو أنواع أخرى من السمك، تختزن هذا المعدن في تحمها.

و- تحري التنكس الخيخي نظير التنشؤي remote effects of الأباعد الورمية ecrebellar degeneration :carcinoma

قد تكون إحدى متلازمات الأباعد الورمية النظاهرة الأولى لورم صريح أو خفي، قد تسبق ظهور الورم بمدة طويلة قد

٣- مزمن (خلال أشهر إلى سنوات) ١- حاد (خلال ساعات إلى بضعة أيام) - الانسمامات (الفينيتوثين) - الانسمامات بالكحول، الليثيوم، البازبيتورات - نظير التنشؤي ~ التهاب المخيخ الحاد - أتكسية التحسس للغلوثن - متلازمة تلو الأخماج القيروسية - عوز الفيتامين \dot{E} (الوراثي أو المكتسب) - أذية وعائية (احتشاء المخيخ، النزف) - نقص نشاط الدرقية واعتلال هاشيموتو الدماغي - أخماج (خراج الدماغ، داء ويبل Whipple' disease) - التابس الظهري tabes dorsalis ۲- تحت حاد (خلال ایام إلی أسابیم) - داء کروپتزفلدت - جاکوپ - التهاب الدماغ الشامل بالحميراء الأنسمامات الأخرى بـ: الرَّئبق، المديبات، البشرول، rubella panencephalitis المقاقير السامة للخلايا cytotoxic drugs - عقابيل أذية وعائية أو مزيلة للمبالين demyelination - تنكس مخيخي كحولي المنشأ - أفة ولأدية - اغتذائي / سوء امتصاص، عوز الفيتامينين B [وB [و] B - أنكسيات وراثية - أورام الحضرة الخلفية (الورم النبقى المخيخي، - أتكسيات استقلابية وراثية النقائل) - أتكسيات تنكسية – التصلب المتعدد - استسقاء الرأس episodic ataxia الأنتيابية- الأنكسيات الانتيابية- ا - انضغاط لوزتي المخيخ في الثقبة المظمى foramen الانسمامات الانتيابية magnum - اعتلال المادة البيضاء متعدد البؤر المرتبطة بالإيدز - التصلب التعدد AIDS associated - نوب نقص الترويةالدماغية العابرة - متلازمة ميلر فيشر Miller Fisher - الأنفتاق اللوزي عبر الثقبة العظمى - التهاب جدع الدماغ لا بكرستاف Bickerstaff - استسقاء الدماغ النوائبي (ك: داء الكيسات المنتبة، - داء لايم Lyme الكيسة الغروانية) - الأتكسيات الوراثية الانتيابية (ك: EA1; EA2 وغيرها) - الانسمامات بالكحول، الليثيوم، الباربيتورات - التهاب المخيخ الحاد - متلازمة تلو الأخماج الفيروسية - أذية وعائية (احتشاء المخيخ، النزف) - أخماج (خراج الدماغ، داء ويبل Whipple's disease)

الجدول (٨) الأتكسيات المُغيخية بحسب نبط البدء والتطور (الصفات الزمنية)

تصل إلى السنتين. ويرافق تلك المتلازمات ظهور أضداد مناعية ذاتية في الدوران ترتكس ارتكاساً متصالباً مع مستضدات موجودة في كل من الورم والنسيج العصبي، وقد يصاب العليل بمثلازمة أو أكثر في الوقت ذاته (الجدولان ١٠ و١١).

ثمة إجراءات أخرى يركن إنيها لاستكمال تقييم المتلازمات نظيرة التنشؤية، وتشمل التصوير الطبي (بالأمواج فوق الصوتية: PET، MRI، CT)، ومعايرة البروتين الجنيئي ألضا alpha-fetoprotein وغيرها من الواسمات السرطانية.

ز- الاختبارات الجيئية:

 (١)- انتقاء الاختبارات الجيئية المناسبة بوجود سيرة أسرية، أو إذا كان بدء الأتكسية في عمر مبكر (دون ٢٥ عاماً):

شمة بمض الصعوبات في انتشاء الاختبارات الجيئية المناسبة الأسباب متعددة:

• لا تتوافر تجارياً كل الاختبارات الجينية اللازمة للكشف عن جميع الطفرات المسببة للأتكسيات، التي يفوق عددها عن جميع الطفرة، وشمة ما لا يقل عن ١٠ طفرة مختلفة من الأتكسيات الشوكية المخيخية SCA وحدها على سبيل المثال، وكان قد تم تعرف معظمها تشريحياً بعد الموت ≈) qutopsy (عين كان تحديد نوع post mortem examination) الأتكسية الشوكية خلال الحياة إما خطأ وإما أنه كان قد تعذر لسنوات، إلى أن تكامل المشهد السريري بظهور أذيات عصبية أو جسدية أخرى مرافقة (راجع الأتكسيات المترافقة

الأسباب المحتملة	المظاهر التي قد ترافق الأتكسيات	نماذج الأتكسيات المخيخية
 الضمور متعدد الأجهزة من النموذج المخيخي Multiple system atrophy (MSA) type C 	• برکنسونیة واضطراب عصبي مستقل autonomic	الأتكسيات الخيخية المرافقة لمظاهر عصبية أخرى ataxias with other neurologic
- كثير من الأتكسيات الشوكية المخيخية (Spino-cerebellar (SCA) المخيخية سائدة، ك:	 أتكسية مخيخية مع أنيات أخرى في الجملة العصبية المركزية أو المحيطية أو في كلتيهما: 	features (= ataxia plus)
الأتكسيات الشوكية المخيخية SCA1, 2, 3,9,27,28 المناح المناح المناح المحادثة مع: المناح المناح المناح المات هرمية المناح على المناح	أتكسية مخيخية مع: عنشنج spasticity (علامات هرمية) supranuclear (علامات هرمية) ophthalmoplegia علامات خارج هرمية extrapyramidal signs اعتلال اعصاب محيطية (حسية، أو) حركية أو كليهما odementia a signs	
♦ يشاهد في الأتكسية الشوكية المخيخية SCAV	pigmentary تنکس شبکیة صباغي O macular degeneration	
 تشاهد في الأتكسيات الشوكية SCA4, 5.6, 10, 11, 30, 13 	 اتكسية مخيخية صرفة مع تشنج خفيف (علامات هرمية) 	
		الأتكسيات المخيخية مع مظاهر غير عصبية (= الأتكسيات المقدة) ataxia with non-neurologic features (complex ataxia)
• داء فريدرايخ Friedreich s ataxia (FRDA) • أدواء المتقدرات (وتسبب إصابة أكثر من جهاز system في الجسم، مع الأتكسية) mitochondrial disorders	cardiomyopathy، canduction اضطرابات ثقل conduction disturbances	قابية:
• داء فريدرايخ FDR اتكسية توسع الشعيرات Ataxia-telangiectasia • متغايرات من داء شاركو- ماري - توث variants of Charcot-Marie-Tooth disease • الأخطاء الاستقلابية الخلقية المبطئة late-onset inborn errors of metabolism	هجنف scoliosis، تشوهات القدمين foot deformities	هیکلیه:
	ائية	تتمة الجنول (٩) في الصفحة الت

الأسباب المتملة	المطاهر التي قد ترافق الأتكسيات	نماذج الأتكسيات المغيخية
هداء فريدرايخ"/أدواء المتقدرات ● داء ولسن	ەس كري	غدية:
 الحثل الكظري والمادة البيضاء (ALD) adrenoleukodystrophy اعتلال الأعصاب النخاعي الشوكي الكظري adrenomyeloneuropathy (AMN) 	♦قصورالكظر	
♦ أخطاء استقلابية خلقية		كبدية/استقلابية
♦ أدواء المُتقدرات	● ساد عيني cataract بنكرياسي خارجي الإفراز exocrine بنكرياسي خارجي الإفراز exocrine بنكرياسي خارجي الإفراز pancreas dysfunction الأمهاء الزائف obstruction وماض لبني lactic المضل المخطط acidosis المضل المخطط short stature قصر القامة short stature	مظاهر جهازية مميزة

• راجع الملاحظة ٣ في الجدول ٧

الجدول (٩) الموجودات السريرية التي قد تشاهد في بعض الأنكسيات المخيخية ودلالاتها

ataxia plus والأتكسيات المركبة (complex ataxias). وتفاية شهر آذار/مارس عام ٢٠١٣ تتوافر تجارياً تحريات جينية قليلة نسبياً للكشف عن بعض أنواع الأتكسيات (الجدول ١٢).

 لا يوجد اختبار واحد يمكن بوساطته الكشف عن كل نماذج الطفرات المروفة دفعة واحدة. ويركن إلى استخدام تقنيات مختلفة، بحسب نموذج الطفرة.

• تتفاوت نسب مصادفة الطفرات المختلفة بحسب العرق ويلد أصل country of origion العليل، فبعضها شائع، ويعضها الأخر نادر جداً، اقتصر وجوده على بعض أفراد أسرة واحدة تحدرت من سلفين هاجرا من بلد إلى آخر قبل أكثر من قرن أو قرنين أو أكثر.

 (٢)-بدء الداء بين ٢٥ والأربمين عاماً من العمر: ويستطب في هؤلاء تحري الأدواء الاستقالابية ذات البدء الأجل delayed onset، ومن ثم إجراء الاختبارات الجينية المناسبة.

(٣)- انتقاء الاختبارات الجينية للأتكسية المرمنة ذات البدء المبطئ late-onset أي بعد الخمسين سنة من العمر (ومن دون وجود سيرة أسرية): فإذا كان بدء الداء مبطئاً، ولم نظهر الاستقصاءات الأخرى سبباً للأتكسية يستطب

تحري طفرات الأتكسيات الشوكية المخيطية SCA3، SCA6، SCA6، SCA6، وأتكسية فريدرايخ، ومتلازمة الرجفان/الأتكسية المرتبطة بالصبغي X الهش (الجدول ١٣).

ح- اختبارات أخرى:

ويركن إليها في حالات خاصة لا مجال للبحث في استطباباتها، وتشمل هذه: تخطيط العضل الكهربائي، وقياس سرعة النقل في الأعصاب، وقحص السائل الدماغي الشوكي، وغيرها.

٤- تقييم الأتكسيات وتدبيرها:

يجب البحث عن علة مكتسبة في كل الأتكسيات غير الناجمة عن علة بنيوية structural lesion : فقد تكون العلة الكتسبة هي سبب الحالة، أو عاملاً مفاقماً لها في الحالات الوراثية. فالمأمول أن تؤدي المالجة النوعية لعلة مكتسبة إلى السيطرة على الوضع إن تعنر الشفاء، أو إلى الحد من سرعة التفاقم في الحالات الوراثية.

تعد الأتكسية ذات البدء الحاد حالة إسعافية عصبية،
 إلى أن يتم التأكد من عدم وجود سبب بنيوي أو وعائي أو سمى قد يضضى إلى استسقاء الرأس الحاد acute

توافر الاختبار تجارياً '	السرطان المبيب	المظهر العصبي"	antibody 'الضد
متوافر	سرطان الرئة صغير الخلايا SCLC، سرطان الرئة؛ الورم الأرومي العصبي neuroblastoma	تنكس مخيخي نظير التنشؤيPCD، اعتلال أعصاب حسية، التهاب الدماغ والحبل الشوكي encephalomyelitis	Anti neuronal nuclear antibody-1 (ANNA-1), Anti-Hu كانت تعرف سابقاً ب
متوافر	ثدي، مبيض، رئة	تنكس مخيخي نظير التنشؤي	Type i Purkinje cell cytoplasmic autoantibodies (PCA-I) Anti-Yo كانت تعرف سابقاً يـ
متوافر	خلجان عینی عضلی opsocionus-myocionus	تنكس مخيخي نظير التنشؤي،	Anti neuronal nuclear antibody-2 (ANNA-2); Anti-Ri كانت تعرف سابقاً ب
متوافر	الرئة وسرطانات أخرى	تنكس مخيخي نظير التنشؤي التهاب جذع الدماغ brainstem encephalitis	Anti-Mai (neuronal protein) وهو بروتين عصبوني
متوافر	سرطان الرئة صغير الخلايا : ورم تيموسي thymoma	تنكس مخيخي نظير التنشؤي، التهاب الدماغ والحبل الشوكي، اعتلال أعصاب محيطية	CV2 (cytoplasmic antigen in some glial cells, and peripheral nerve antigens)
غيرمتوافر	داء هودجكن Hodgkin disease	تنكس مخيخي نظير التنشؤي	Anti-metabotropic glutamate receptor R1
غيرمتوافر	داء هودجكن	تنكس مخيخي نظير التنشؤي	Anti-Ti (atypical cytoplasmic antibody, PCA-Tr)
غير متوافر	التهاب الدماغ والحبل الشوكي، متلازمة لأمبرت – إيتون Lambert-Eaton	تنكس مخيخي نظير التنشؤي،	Anti-PCA-2
متوافر	سرطان الرئة صغير الخلايا	تنكس مخيخي نظيرا لتنشؤي	Anti-Zic4

١. قد تُظهر هذه الأضداد في الدوران قبل ظهور السرطان سريرياً.

الجدول (۱۰) التنكس المفيضي نظير التنشؤي Paraneoplastic cerebellar degeneration

hydrocephalus أو إلى الأنفتاق hemiation. وتشمل الأسباب المكوسة في الأطفال مجموعة كبيرة من الأفات الاستقلابية، تتطلب استشارة اختصاصي بطب أعصاب الأطفال غالباً. أما في الراشدين فقد يؤدي عوز الشيتامين E أو B12 إلى أتكسية مطردة السير نادراً.

• في الحالات ذات البدء تحت الحاد أو المُزمن: لا تجري

الاختبارات الجيئية قبل التأكد من عدم وجود عوامل مكتسبة. ويجب تفادي إجراء تحريات جيئية لأفراد الأسرة الأصحاء ظاهرياً (للكشف عن حالات قبل سريرية preclinical أي قبل ظهور الداء) إلا بعد الاستعانة بمشاور جيني.

أما المعالجة فتشمل تقويم الخلل المكتسب متى أمكن ذلك.

٢ و٣. لاحظُ أن التنكس المخيِّخي (الذي يتجلى ببدء تحث حاد غَالباً) هو من أكثر المظاهر نظيرة التنشؤية مصادفة. كما يمكن لسرطان واحد أن يؤدي إلى أكثر من مظهر عصبي في الوقت ذاته.

٤. ثفاية شهر نيسان/إبريل ٢٠١٣.

تنكس مخيخي صرف، تظير التنشؤي	علامات مخيخيخة صرفة	ثدي، مبيض، رئة، داء هودجكن
تنكس مخيخي مترافق، نظير التنشؤي	علامات مخيخية: ± اعتلال أعصاب حسية ± اعتلال أعصاب حسي حركي ± التهاب الدماغ ± التهاب جذع الدماغ ± التهاب الدماغ والحبل الشوكي ± خلجان عيني عضلي ± التهاب الجلد والعضل ± متلازمة لامبرت. إيتون	انظر الجدول (٨)

- - ضمور النوى المستنة الحمراء الشاحبة اللويزية DRPLA
 - ♦ أتكسية فريدرايخ FRDA
 - أتكسية توسع الأوعية T-A
 - الأتكسية مع اللا أدائية العينية الحركية، نموذجا ١ أو ٢
 - متلازمة مارينسكو جوكرن Marinesco-Sjogren syndrome
 - الأتكسية مع عوز الفيتامين E
 - الرجفان/الأتكسية المرافق للصبغي X الهش FXTAS
- متلازمة الأتكسية المتقدراتية المتنصية (MIRAS) متلازمة الأتكسية المتقدراتية
- الأتكسيا التشنجية المتنحية لاشارلفوا- ساكني (ARSACS) والأتكسيا التشنجية المتنحية المساكني (autosomal recessive spastic ataxia of Charlevoix-Saguenay
 - الأتكسية النوبية episodic نموذجا ١ و ٢
 - ثغایة شهر نیسان /إبریل ۲۰۱۳

الجدول (١٢) التحريات الجينية المتوافرة تجارياً للكشف عن الأتكسيات المغيخية *

ما يوجه نحو الاشتباد لتالزمة (FXTAS)	المظهر السريري
أتكسية مخيخية غامضة السبب في مريض تجاوز الخمسين عاماً من العمر	اتكسية مخيخية
وجود أتكسية مخيخية، أو بركنسونية، أو عثاهة غامضة السبب في عليل له من العمر ٥٠ عاماً أو يفوقه	رجفان الحركة
	عتاهة
علامات رنينية MRI في السويقتين المخيخيثين، أو سوابق مرضية، أو سيرة أسرية للعقم أو	دلائل أخرى
لقصور مبيضي؛ سيرة أسرّية لوجود: حملة طفرة FMR1، أو متلازمة الصبخي X الهش، أو	
اضطرابات مرتبطة بالصيفي X الهش.	
multiple system (= multisystem) atrophy, cerebellar subtype ة من النموذج المخيخي	

ويركن إلى المالجات الداعمة، كالمالجة الفيزيائية occupational therapy، ومعالجة الكلام physiotherapy. وقد تفيد بعض المالجات الدوائية speech therapy. وقد تفيد بعض المالجات الدوائية في الأتكسية أحياناً. ومن هذه المركبات amantadine و-5-3 physostigmine و-10 ondansetron و phydroxytryptophan gabapentin branched-chain amino acid therapy و piracetam.

وأخيرا فإن الاقتطاع الجراحي للنواة المهادية المروفة

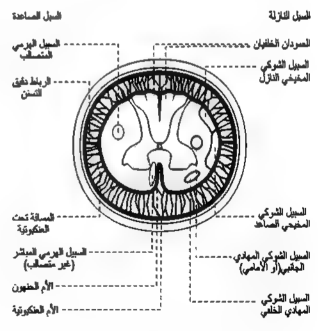
باسم النواة المتوسطة البطنية للمهاد ventral intermediate باسم النواة المتوسطة البطنية للمهاد فد يخفف من nucleus of the thalamus (VIM) أو تنبيهها قد يخفف من شدة الرجفان المخيخي في بعض حالات الأتكسيات الشوكية المخيخية على سبيل المثال، ولا تؤثر المعالجة الجراحية في الأتكسية من الناحية العَرضية، ، ولا في الإندار طويل الأمد،

الحبل الشوكي spinalcord هو جزء من الجملة العصبية المركزية، يمتد من الثقبة العظمى foramen magnum حتى الفقرة القطنية الأولى أو الثانية في الراشدين adults . وعلى دلك: فهو يشغل الثلثين العلوبين من العمود الفقاري، في حين يشغل ذيل الفرس tauda equina ثلثه السفلي. والحبل الشوكي هو صلة الوصل بين الدماغ والجملة العصبية المحيطية. ويحتوي الألياف العصبية النازلة المحركة والاستقلالية، والألياف الحسية الصاعدة (الشكل ١).

وفي الحبل الشوكي مقر العصبونات المحركة في القرون الأمامية، وعصبونات السلسلتين الودية والشوكية المهادية في القرون الخلفية. وعلى ذلك تسبب أذية واحدة أو أكثر من ثلك العناصر مظاهر سريرية تحت مستوى الأفة النخاعية، تتجلى بأعراض وعلامات تشمل جانبي الجسم، مع سلامة الأزواج القحفية، يطلق عليها مصطلح فضفاض هو "اعتلال النخاع" myelopathy.

وفيما يلي عرض للجوانب السريرية لاعتلالات النخاع المختلفة.

أولاً- مقاربة مريض بأنية نخاعية: ١- المُظاهر السريرية الموجهة لإصابة نخاعية، وهي ثلاثة:



الشكل (١) رسم توضيحي نقطع عرضاني للنخاع (= الحبل) الشوكي والسبل الأكثر أهمية فيه

أ-وجود مستوى حسي sensory level في الصدر أو البطن، واضح الحدود، يفصل بين جزئين من الجسم: جزء ينقص الحس تحته، واخرسليم فوقه، ووجود مستوى حسي هو المظهر السريري الأكثر أهمية يستدل منه على وجود أذية نخاعية. وقد يشاهد افتراق حسي sensory dissociation في توزع قطعي segmental distribution في الصدر أو البطن في متلازمة الحبل الشوكي المركزية central cord syndrome، كما سيرد.

من المستويات التشريحية الواصعة في الجذع التي يستدل منها على القطعة النخاعية المؤوفة؛ الحلمتان (ظاءً)، والسرة (ظاءً)، كما تؤدي أذية في مستوى ظاء وظاء اللي شلل العضلات البطنية السفلية، مع سلامة العلوية منها؛ مما يؤدي إلى حركة السرة نحو الأعلى عند تقبض الجدار البطني (عند السعال؛ على سبيل المثال).

ي- ضعف قناصر تشنجي متناظر الأذينة السبيلين القشريين الشوكيين (السبيلين الهرميين). وقد يصف العليل إصابته بـ "التيبس" stiffness.

ج- كثيراً ما تؤدي أذيات الحبل الشوكي إلى خلل عمل المسرتين، قد تكون باكرة أحياناً، أو متأخرة أحياناً أخرى.

٧- تممك البدم والتطوره

ثُمنَ أذيات الحبل الشوكي الحادة حالات إسمافية بالفة الأهمية، فقد يكون اضطراب الوظائف العصبية عكوساً في الفترة الحادة جداً (أي في الـ ٢٤ ساعة الأولى من الإصابة)؛ ليصبح عكوساً جزئياً أو لاعكوساً بعد مرور تلك المدة الزمنية، ولنتك تقسم أدواء الحبل الشوكي إلى ثلاثة نماذج سريرية بحسب نمط البدء والتطور:

أ- الأذيات النخاعية الحادة، تحدث في دقائق إلى ساعات، شأن ما يصادف في أذية النخاع التالية لكسر فقرة وتشظي شأن ما يصادف في أذية النخاع التالية لكسر فقرة وتشظي الرضية، أو انهدامها تلقائياً بوجود نقائل ورمية metastases فقارية أو في تخلخل العظام iosteoporosis أحياناً. وقد يرافق فقارية أو في تخلخل العظام iosteoporosis أحياناً. وقد يرافق الكسر الرضي المنشأ حدوث انفتاق قرصي، أو ورم دموي، أو خلع جزئي فقاري لتأذي الأربطة المفقارية. وقد تصادف الأذيات النخاعية في التهاب النخاع وفي العلل الوعائية النخاعية؛ أيضاً. كما تشاهد بوجود خراج داخل القناة الفقارية أحياناً، أو لورم دموي تلقائي خارج الأم الجافية نادراً. وقد يطرأ تدهور مفاجئ في سياق انضغاط نخاعي

تحت الحاد أو المزمن، كما يشاهد في الخراج أو الورم النقيلي.

ب أما الأديات النخاعية تبحت الحادة؛ فهي التي تتزايد شدتها لمدة أيام أو أسابيع، وتنجم عن ورم نقيلي خارج النخاع، أو خراج، أو ورم دموي فوق الجافية، أو فتق قرصي رقبي غالبا أو ظهري نادراً. كما قد يشاهد في اعتلال النخاع الرقبي وفي دوتانات المقبية، وفي التنكس المشترك تحت الحاد بعوز الفيتامين B12.

ج-الأذيات النخاعية المزمنة: وهي التي تتفاقم خلال أشهر إلى سنوات، ولها أسباب كثيرة كما سيرد، ومن الآفات الضاغطة المهمة في الكهول والشيوخ؛ التنكس الفقاري، إذ قد تتشكل نوابت عظمية osteophytes ضمن القناة الشوكية الرقبية تنقص قطر القناة الشوكية، وتعوق حركة النخاع؛ ولاسيما بوجود تضيق خلقي أو مكتسب (كضخامة الرياط الأصفر أو بوجود فتق قرصي) يفاقم التضيق، وتكمن أهمية الحالة في أنها قد تؤدي إلى شلل في الأطراف غير قابل التحسن ما لم تعالج جراحياً في مرحلة باكرة من سير الداء، تشاهد الأذيات المزمنة في سوء التشكل الشرياني الوريدي، تشاهد الأذيات المزمنة في سوء التشكل الشرياني الوريدي،

ويبدو مما تقدم أن العلل الضاغطة - ولاسيما الحادة البدء منها - هي من أهم أسباب الأذيات النخاعية؛ لأنها تتطلب التشخيص السريع والمالجة لتحسين الإندار. وتجدر

وفي الأورام خارج النخاع بطيئة النمو أيضاً.

الإشارة إلى ما يلي في انضغاط النخاع:

- ينجم عن آهات من خارج النخاع extramedullary lesions أو من داخله intramedullary lesions. والأولى منها هي الأكثر شيوعاً. وقد يكون الانضفاط حاد البدء، أو تحت الحاد، أو مزمناً.
- قد يسبب الخلع الجرئي الفهقي المحوري والتشوهات
 القحفية الرقبية أذية تخاعية حادة أو تحت حادة أو مزمنة.
- قد تتأذى الجذور الشوكية بالعلل التي تضغط الحبل الشوكي، ومنها الألم الوربي أو الألم في توزع القطاع الجلدي في الأطراف.
- كما قد تتأذى الشرايين الدقيقة المغذية للحبل الشوكي؛
 مما يفضي إلى احتشاء نخاع مرافق يعقد الأذية المسببة،
 ويجعلها لاعكوسة.

٣- تعرّف نموذج المتلازمة السريرية:

يؤدي نمط التوزع التشريحي ثلاقة ضمن النخاع الشوكي إلى نماذج مختلفة من المشاهد السريرية، العروقة بالمتلازمات النخاعية، فيستدل منها على القطعة النخاعية المؤوفة والسبل الصاعدة والنازلة المتأذية، كما سيرد الاحقاً.

٤- ما يجب تحريه في السيرة المرضية والفحص السريري الموجهين،

على الطبيب أن يتحقق من الأمور المبينة في الجدول (١).

- ١- نمط البدء والتطور وأمد الأذية، استناداً إلى السيرة الرضية الراهنة. والسوابق الرضية.
 - ٢- التأكد من أن ثمة أذية نخاعية؛ استناداً إلى:
 - سلامة الأزواج القحفية.
- وجود مستوى حسي في الجدع أو ألم جدري في الجدع (ألم زناري)، أو ألم شريطي في طرف علوي أو في كليهما. أو في اكثر من واحد من هذه معاً.
 - وجود علامات عصبية شاذة ملائمة تحت مستوى الأفة (إلا في الأفات ضمن النخاع intramedullary).
 - اضطراب في السيطرة على المصرة البولية أوالمصرتين البولية والشرجية.
 - ٣- تحديد المستوى التشريحي للأذية الكاملة على المصرتين في الحيل الشوكيُّ: استناداً إلى:
- أعلى مستوى فقاري ثلاثم الفقاري المرافق، أو الألم الجنري في القطاع الجلدي المؤوف أو كليهما مماً؛ ولاسيما في الأفات خارج النخاع extramedullary (كالورم السحائي، والورم المصبي الليفي، والنقائل خارج السحايا، والنزف والخراج خارج السحايا أيضاً).
 - أعلى مستوى جذري لغياب المنمكسات الوترية (منمكسات الشد) reflex level.
 - أعلى قطاع جلدي dermatome distributionلزوال حس الألم.
 - أعلى قطاع عضلي myotome distribution مؤوف.
 - ٤- تحديد نمَّطُ المُتلَّازِمةِ النَّخاعيةِ الناجِمةِ، استناداً إلى الموجودات السريريةِ.
 - ٥- تحديد السبب، بحسب الشهد السريري ونتائج الاستقصاءات العصبية المناسبة.
- ثمة فارق بين المستوى الفقاري vertebral level وبين مستوى القطعة النخاعية المؤوفة؛ للاختلاف بين طولي كل من العمود الفقاري والحبل الشوكي (الدي ينتهي في مستوى الفقرة القطئية قا/ق؛ غالباً) في البالغين.

الجدول (١) ما يجب على الطبيب التحقق منه في مقاربة مريض مصاب بأنية نخاعية

ثانياً- متلازمات الحبل الشوكي:

تتجلى أدية الحبل الشوكي بإحدى المتلازمات التالية: ١- متلازمة الحبل الشوكي الإجمالية total cord:

۱- متلازمة الحبل الشوكي الإجمالية fotal cord syndrome

يتأثر المشهد السريري لقطع الحبل الشوكي بعدة أمور: مستوى الأذية؛ ومقدار اكتمالها (جزئية هي أم كاملة؟)؛ وصفاتها الزمنية. كما هو مبين فيما يلى:

القطع الكامل: يؤدي قطع الحبل الشوكي الكامل في القسم العلوي الرقبي إلى ما يلي:

- ♦ قصور تنفسي، فعضل الحجاب الحاجز يتعصب من مستوى القطعة النخاعية الرقبية الرابعة.
 - شلل رياعى.
 - بطلان المنعكسات في الأطراف.
- بطلان الحس تحت مستوى القطاع الجلدي للقطعة النخاصية المؤوفة.
- مثلازمة هرئر (إطراق ptosis جزئي، وتقبض البؤبؤ miosis ، وزوال التمرق anhidrosis).
- صدمة دورانية، عصبية المنشأ neurogenic shock.
 وتشاهد هذه في أذية النخاع الشوكي في أي مستوى أعلى
 من القطعة النخاعية الظهرية الخامسة. فتتجلى بهبوط
 الضغط، مع بعله نسبي في النبض (لسلامة التعصيب
 اللاودي (نظير الودي) بوساطة العصب المبهم)، وتنخفض
 حرارة الجسم لتعذر تنظيم الحرارة.
- ♦ زوال مقوية tone المثانة والمستقيم في المرحلة الحادة)
 لأذية السبيلين الهرميين.
- تطبل البطن لاحتباس البول والغائط وتحدوث الشلل
 الموي وتأخر إفراغ المعدة.

يطلق على هذه المجموعة من المظاهر الحادة مصطلح الصدمة الشوكية spinal shock؛ لزوال التأثير المنظم لعمل الصدمة الشوكي، وبعد ذلك تأتي المرحلة تحت الحادة باستعادة تلك العصبونات بعضاً من نشاطها الذاتي. أما إصابة القسم السفلي للحبل الشوكي الرقبي؛ فتؤدي إلى مظاهر مماثلة؛ لكن مع سلامة عضل التنفس، في حين تسبب الأذية في الجزء العلوي من الحبل الشوكي الظهري

أما إصابة القسم السفلي للحبل الشوكي الرقبي: فتؤدي إلى مظاهر مماثلة: لكن مع سلامة عضل التنفس، في حين تسبب الأذية في الجزء العلوي من الحبل الشوكي الظهري (فوق القطعة النخاعية ظه) شلالاً نصفياً سفلياً autonomic؛ ولكن دون متلازمة هرنر، في حين لا يُشاهد في آفات الناحية الظهرية السفلية عن الحبل الشوكي الاضطراب الدوراني (لسلامة الألياف الودية) مع شلل المصرتين.

أما في المرحلة تحت الحادة؛ فتزول الرخاوة flaccidity الشاهدة في الرحلة الحادة (وهي مرحلة الصدمة الشوكية)؛ لاسترجاع العصبونات الشوكية نشاطها الذاتي intrinsic activity بمدة ثلاثة أسابيع من الأذية. فتزداد المقوية، ويحدث التشنيج spasticity، مع حدوث المتعكسين الأخمصيين بالانبساط الصريح. وقد تتأخر هذه المرحلة بوجود تعقيدات طبية، كحدوث خمج بولي أو ربّوي، أو قروح الإضجاع، على سبيل المثال. ويبقى الشلل الرباعي وبطلان الحس تحث مستوى الأذية. كما يزول نقص الضفط الشرياني، مع بقاء هيوط الضغط الوضعي postural hypotension. وتؤدي كل إصابات النخاع الشوكى فوق مستوى القطع القطنية العجزية إلى احتباس البول أول الأمر كما سبق ذكره، ثم يصبح عمل الثانة تلقائياً؛ إذ تفرغ جزءاً مما تحتويه تلقائياً؛ فتعرف بالثنانة التشنجية spastic bladder أو الثنانة التلقائية automatic bladder. في حين تبقى المثانة رخوة بالإصابة المباشرة للقطع القطنية العجزية التي يقع فيها مركز منعكس التبول، فيحتبس البول في المثانة، وقد يتقاطر، وهذا هو أسر البول الفيضي retention overflow = dribbling .incontinence

إضافة إلى ما تقدم؛ قد يصادف في المرحلتين تحت الحادة والمراحضة فرط المنعكسات الاستقالالية autonomic أيضاً، وتتصف هذه بحدوث انفراغات شديدة في العصبونات الودية؛ ومنها فرط إفراز الكتيكولامينات في العصبونات الودية؛ ومنها فرط إفراز الكتيكولامينات بامتلاء المثانة أو المستقيم أو بتنبيه المستقيم بالحقن الشرجية. كما قد تثار بتقلص الرحم في أثناء ولادة المريضة المشلولة، وبالتنبيه الجلدي المؤلم أو بالمنبهات الباردة. فيرتفع الضغط الشرباني ليتجاوز ٢٠٠ مم زئبقية؛ مما قد يضضي الى تخليط ذهني، وبطء قلب انعكاسي، ونزف دماغي فالوفاة.

تعالج حالات رضوض الحبل الشوكي دوانياً أو جراحياً؛ بحسب السبب. وفي الرضوض النخاعية توصي معظم الهيئات العلبية بالعلاج بالسئيروئيدات الوريدية في ثماني الساعات الأولى من رضح الحبل الشوكي؛ فيعطى methylprednisolone بمقدار ٢٠ ملغ/كغ بمدة ١٥ دقيقة: جرعة بدئية. وبعد ١٥ دقيقة من الانتهاء من إعطاء الجرعة الأولى؛ يتابع العلاج بالعقار تسريباً بالوريد بجرعة ١٠ ملغ/ كغ/سا، مدة ٢٢ ساعة. ثم يوقف. ويعادل هذا أكثر من ١٠ تقريباً من methylprednisolone خلال ٢٤ ساعة؛ لشخص وزنه ٧٠ كغ؛

۲- متلازمة الحبل الشوكي الأمامية anterior cord syndrome:

تنجم عن احتشاء الشريان الشوكي الأمامي spinal artery . spinal artery . spinal ertery . ومنه حدوث شلل تصفي سفلي تحت مستوى الأفة (في أسفل الحبل الظهري غالباً)، مع بطلان حسي الألم والحرارة، وسلامة أحاسيس كل من اللمس، والاهتزاز والأوضاع (لسلامة الممودين الخلفيين اللذين يرتويان من الشريانين الشوكيين الخلفيين اللذين يرتويان من وتسبب هذه المتلازمة: الرضوض، وأم الدم الأبهرية المسلخة، وتسبب هذه المتلازمة: الرضوض، وأم الدم الأبهرية المسلخة، وتصوير الشريان الأبهري posterior spinal arteries والتهاب الشرايين وتصوير الشريان الأبهري polyarteritis nodosa والتهاب الشرايين الفقد المسلخة، المسلحة . immune complex disease

central corda- المعبل الشوكي المركزية الأمامية syndrome (= متلازمة المادة البيضاء الصوارية الأمامية المركزية white matter commissural syndrome):

تتصالب الألياف الناقلة لحسى الألم والحرارة – أمام القناة المركزية للحبل الشوكي - في المادة البيضاء الصوارية الأمامية. ويؤدي تأذي هذه الألياف إلى بطلان قطعي متناظر غالباً تحسى الأتم والحرارة، مع سلامة الأحاسيس الأخرى، كحس اللمس (الذي يصعد نصف الألياف العصبية الناقلة له في العمود الخلفي دون أن تتصالب هناك؛ في حين يصعد النصف الأخر في السبيل الشوكي المهادي الأمامي بعد تصالبها: شأنها شأن الألياف الناقلة لحسى الألم والحرارة). فيسلم بذلك حس اللمس بأذيات المادة البيضاء الصوارية الأمامية نظراً لوجود سبيل آخر لنقل حس اللمس (أحدهما يتصالب في الحبل الشوكي، والأخر لا يتصالب هناك). ويسلم معه حس الاهتزاز والأوضاع الذي يصعد في العمود الخلفي أيضاً. يعرف هذا النموذج من اضطراب الحس بالتفارق (التباين) الحسى sensory dissociation. ويستدل منه على وجود علة داخل النخاع، أمام القناة الركزية. يصادف هذا النموذج من الأضطراب في تجوف النخاع (تكهف) syringomyclia على سبيل المثال. ويُشبُّه توزعه السريسري بأفات القطع النخاعية الرقبية C4-C6 ما يستره دثار الكتفين (أو "الشال أو الكاب " or cape shawl، وهو رداء من دون كُمِّين يطرح على الكتفين)؛ فيشمل الناحية الأمامية للعنق، والكتفين، والعضدين. ولا تتأذى الألياف الصاعدة من ناحية السرج؛ لأنها تكون قد تصالبت في مستوى أدني من الحبل الشوكي قبل صعودها في السبيل الشوكي المهادي الخلفي. وإدا امتد الجوف syrinx نحو الأمام والجانبين، شمل

القرنين الأماميين أيضاً؛ ومنهما الضعف والضمور العضلي والتقلصات الحزمية fasciculation ويطلان المنعكسات في الطرفين العلويين. ويامتداده إلى أحد الجانبين، تتأذى الألياف الودية التازلة من الوطاء hypothalamus، ومنها حدوث متلازمة هرنر Horner، لاحظ أن الضعف العضلي في تجوف النخاع هو في الطرفين العلويين، ولا يتأذى الطرفان السفليان إلا في المراحل المتقدمة من امتداد العلة في النخاع، يبدأ الداء في الحبل الشوكي الرقبي غالباً، ثم يمتد إلى النخاع الظهري والبصلة.

من أسبباب تجوف النفخاع: المعيوب المتطورية arachnoiditis، والتهاب العنكبوتية developmental defects وجراحة سابقة على العمود الفقاري. وقد يرافق تجوف النخاع النموذج الأول من تشوه أرنك كياري I malformation.

أما أسباب متلازمة الحبل الشوكي المركزية؛ فتشمل تجوف النخاع، واستسقاء (مَوْه) النخاع الشوكي hydromyelia وتلو الرضوض، ومن أسبابه أيضاً: النزف النخاع، وورم بطائة القناة المركزية للحبل الشوكي.

٢- متلازمة العمود الخلقي (للحيل الشوكي) المنعزلة isolated posterior cord syndrome:

لا يصاب العمودان الخلفيان وحدهما إلا نادراً. وتنجم هذه الحالة إما عن جرح نافذ في الظهر؛ وإما عن فرط بسط يكسر القوسين الفقاريتين الخلفيتين. وتؤدي إلى بطلان حسى الاهتزاز والأوضاع، مع سلامة حسى الألم والحرارة.

ا - مثلازمة جانب الحيل الشوكي lateral cord syndrome = (= مثلازمة براون - سيكوار Brown-Séquard syndrome): قطع شقُ الحيل الشوكي cord hemisection):

يتأذى فيها العمود الخلفي والسبيل الشوكي المهادي والسبيل القشري الشوكي: ومنها:

 شواش الحس مع بطلان حسي الاهتزاز والأوضاع (الحس العميق) وخزل تحت مستوى الأفة، في الجانب الموافق من الجسم: (وقد يسلم العمود الخلفي أحياناً، فلا يفقد الحس العميق).

 • بطلان حس الألم والحرارة تحت مستوى الآفة في قطعة نخاعية أو قطعتين، في الجانب المقابل من الجسم.

• سلامة حس اللمس في الجانبين.

ولا يتأثر عمل المصرتين؛ نظراً لإصابة الألياف
 الاستقلالية النازلة في جانب واحد فقط.

تصادف هذه الحالات في اعتلالات النخاع؛ الحادة منها

acute myelopathies، كما هي الحالة في احتشاء النخاع على سبيل المثال، والمزمنة، شأن الحال في الأورام داخل النخاع أو خارج النخاع داخل السحايا.

- ه متلازمات حركية صرفة pure motor syndromes: قد تأذى:
- السبيلان القشري الشوكي، ومنهما ظهور متلازمة العصبون المحرك العشوي في الجانبين، أي: الخزل التشنجي في الطرفين السفليين أو العلويين أو جميعها مع اشتداد المنعكسات الوترية وحدوث المنعكسين الأخمصيين بالانبساط.
- العصبونات المحركة السفلية في القرون الأمامية في
 الجانبين، ومنها متلازمة العصبون السفلي: أي: خزل رخو
 مع زوال المتعكسات وظهور التقلصات الحزمية وضمور العضل.
 - خليط من المتلازمتين.

تشاهد المتلازمة الحركية الصرفة في اعتلالات النخاع الشوكي المُزمنة غالباً؛ باستثناء الخمج بقيروس التهاب سنجابية النخاع الأمامية anterior poliomyelitis الحاد

تصادف الحالات الزمنة في:

- ♦ العدوى بالقيروس HTLV-1 (النموذج ١ من القيروس الأليف للمفاويات البشرية التاثية human T-cell lymphotropic virus type).
- الشلل النصفي السفلي التشنجي الوراثي hereditary .spastic paraplegia
 - التصلب الجانبي الأولى primary lateral sclerosis.
 - اعتلال النخاع الرقبي cervical myelopathy.
- التصلب الجانبي الضموري amyotrophic lateral .sclerosis
- الضمور العضلي المطرد progressive muscular atrophy .
- مثلازمة ثلو التهاب سنجابية النخاع post-polio .syndrome

electric shock التخاع بالصدمة الكهربائية induced myelopathy.

۱- متلازمتا المخروط الشخاعي conus medullaris وذيل الغرس cauda equina:

ينتهي الحبل الشوكي في مستوى الفقرة ق١/ ق٢. وتؤدي أذية في نهاية الحبل الشوكي إلى متلازمة النخاع المخروطي. في حين تؤدي أذية دونها إلى متلازمة ذيل الفرس. ويتشابه المشهد السريري في هاتين المتلازمتين. فعي كل منهما يعماب الطرفان السفليان بضعف عضلي غير متناظر غالباً، يشمل العضل الإليّ gluteal muscles، مع شلل المصرتين ونقص الحس في توزع القطاعات الجلدية العجزية: أي في ناحية السرج، ويمتد في الوجه الخلفي لكل من الطرفين السفليين. في الجدول (٢) أوجه الاختلاف بين هاتين المتلازمتين المتشابهتين،

من أسباب هاتين المتلازمتين؛ الرضوض، والأورام، وفتق النواة اللبية المركزي والتشوهات الخلقية ونقص التروية النخاعية. وتُعدَ متلازمة ذيل الفرس حالة جراحية عصبية إسعافية، تتطلب تدخلاً سريعاً لتحسين الإندار السيئ.

-v متاكزمات اعتلال الجنور radiculopathy syndromes

يصاب الجنر الحسي غالباً، مع الجنر الحركي أو من دونه. ويصادف في علل الحبل الشوكي؛ ولاسيما ما كان منها خارج المحور المصبي داخل القناة الشوكية. يتظاهر اعتلال الجنر الخلطي بالألم وشواش الحس في القطاع الجلدي الخلطي بالألم وشواش الحسي المؤوف. ويزداد هذا الألم بالوسائط التي يزداد فيها ضغط السائل الشوكي (كالسمال والمطاس ومشاورة شالسائل الشوكي (كالسمال والمطاس ومشاورة شالسائل الي شلل رخو في توزع القطاع المضلي المنالي المضلي . myotomal distribution

ثالثاً- في أسباب اعتالالات النخاع الشوكي: تسبب أدواء كثيرة اعتلالات نخاعية، تشمل ما يلي:

متلازمة النخاع المخروطي	متلازمة ذيل الفرس	نماذج الأتكسيات المخيخية
لا يحدث. *	مظهر رئيس يزداد ليلاً وبالاستلقاء.	الألم الجذري
شلل رخو في مرحلة الصدمة العصبونية، ومن ثم مثانة تلقائية (سلس بولي كلما امتلأت المثانة).	شلل رخو: إسر بولي، ومن ثم إسر البول الفيضي (وتقاطر البول).	شلل الثانة ونموذج الشلل

[♦] في بعض الحالات يتأذى ذيل الفرس والمخروط التخاعي معا.

الجدول (٢) أوجه الاختلاف بين متلازمتي ذيل الفرس والمخروط النخاعي،

۱- الشنوذات التطورية developmental anomalies:

وتشمل هذه تشوهات العمود الفقاري الخلقية congenital وتشمل هذه تشوهات العمود الفقاري الخلقية forcepaid under المختلفة. وترافقها أمارات (سمات) جسدية stigma)، ف = (stigmata غالباً. فتبدو هذه جلية كنقرة dimple أو كلُهنة شعر hair tuft أو ورم شحمي في جلد الظهر الذي يغطي الفقرة المؤوفة؛ على الخط المتوسط.

ومن العلل التطورية ما يتأخر تظاهره حتى مرحلة ما بعد الطفولة، كتجوف النخاع على سبيل المثال، ويتصف هذا بالتباين الحسي كما سبق ذكره، ويستدل من القطاعات الجلدية المؤوفة على موقع التجويف ضمن الحبل الشوكي، ومن العلل التطورية التي قد يتأخر تظاهرها السريري؛ الحبل الشوكي (النخاعي) المسدود tethered spinal cords

٧- الأدوام النخاعية الوراثية:

وهي أدواء جينية الإمراض، قد يتظاهر بعضها في مراحل باكرة من العمر، أو قد تتأخر. وتؤدي إلى تنكس منظومة واحدة أو أكثر systems degeneration. ويستدل من المشهد السريري على نمط التوزع التشريحي الانتقائي للأفة. فعلى سبيل المثال: أ- في رَئح فريدرايخ Friedreich s ataxia (التنكس الشوكي المخيخي spinocerebellar degeneration) يتأذى السبيل الشوكي المهادى خاصة، وتصحب الأذية السريرية باعتلال

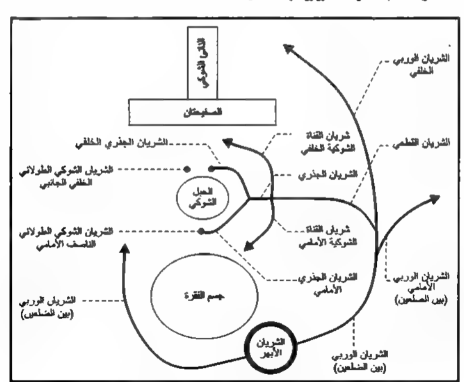
ضخامي لعضلة القلب hypertrophic cardiomyopathy؛ ومظاهر آخرى.

ب-ضمور العضل شوكي المنشأ spinal muscular atrophy فتصاب العصبونات المحركة في القرون الأمامية انتقائياً، كما في داء وردنغ - هوفمان Werdnig- Hoffman الذي يصيب الأطفال الرضع، وداء Kugelberg-Welander الذي يصيب الأطفال والراهقين، وأدواء أخرى ترد في بحوث أخرى.

ج- الشلل النصيفي السفلي التشنجي أو الأسري hereditary spastic paraplegia (HSP) = familial spastic paraparesis (FSP) : إلى تنكس الأجزاء القاصية من السبيل الهرمي خاصة. وتختلف فيما بينها بنمط الوراثة، والعمر حين البدء (قبل عمر ٣٥ عاماً أو بعده)، والشهد السريري والإندار. فقد يكون داءً صرفاً pure form أو أنه يتخذ شكلاً معقداً pure form بوجود مظاهر عصبية أخرى، كأذية العصب البصري، والصرع واعتلال أعصاب محيطية وسواها، على سبيل المثال.

٣- الرضوض:

تنجم عن الرضوض التي تؤدي إلى فرط ثني العمود الفقاري أو إلى فرط بسطه، وانضغاط الحبل الشوكي بشظايا عظمية من فقرة مكسورة؛ أو بفتق قرصي حاد أو بنزف خارج الجافية أو بخلع فقاري. وقد تنجم عن طعن



الشكل (٢) منشأ الشريان الجنري أو الشوكي spinal artery.

stab أو أذية مباشرة بطلق ناري قد يؤدي إلى تشظي العظم ضمن القناة الفقارية. وقد تؤدي الجروح النافذة إلى تمزق السحايا (ومنه التهاب السحايا الحاد) أو إلى ورم دموي في القناة أيضاً.

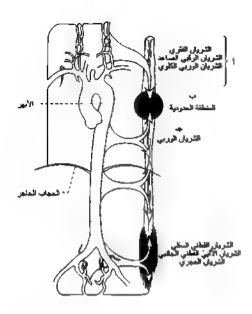
!- الثرامي الثارية projectile wounds:

عندما بمر رصاصة ذات سرعة عالية (مطلقة من بندقية حربية) في الجسم؛ فإنها قد تسبب نموذجين من الأذية: إحداهما مباشرة. والأخرى لا مباشرة. تنجم الأذية المباشرة عن مرور القذيفة عبر الحبل الشوكي أو القناة الفقارية أو كليهما مسببة أذية مباشرة للحبل الشوكي أو الجذور أو كليها (تكدم contusion، أو تهتك laceration)، مع تهتك الأم الجافية غالباً. ويكشف عن هذا النموذج من الأذبة بالتصوير بالردين المفتطيسي (MRI). أما الأذية العصبية اللا مباشرة؛ فتنجم إما عن وجود شظايا عظمية ضمن القناة الفقارية وإما عن موجات صادمة shock waves تنبعث من الرصاصة فائضة السرعة، فتؤذى النسج (يما فيها النسيج المصبيي) من دون المرور عبر القناة الشوكية، ومن دون أن تسبب تغيرات مرئية في صور الحبل الشوكي بالرئين المفتطيسي؛ إذ يطلق هذا النموذج من الرصاصات ما تحمله من طاقة حركية kinetic energy في النسج؛ لتحدث فيه جوفاً مؤقتاً يصل قطره الأعظمي ٣٠ مثل قطر القديفة. ومن ثم يصدر عن "جدران الجوف" أصداء ارتدادية reverberations تستمر مدة ٥-١٠ ميلي ثانية. وتسري هذه الاهتزازات في النسج المجاورة (بما فيها من أوعية دموية وأعصاب) وصولاً إلى نسج أبعد؛ محدثة أذية بليفة في مساحة واسعة تمتد إلى ما وراء مسار القنيفة.

الاضطرابات الوهائية vascular disorders:

تروية الحبل الشوكي هي الأكثر تعقيداً في الجسم (الشكلان ٢ و ٣). ولا بد من معرفة بعض من جوانبها لفهم مغبة اضطراباتها. إذ يرتوي بسلسلة معقدة من الشرينات، تشمل الشريان الشوكي الأمامي posterior spinal arteries. posterior spinal arteries والشريانين الشوكيين الخلفيين الخلفيين من الأوعية ويصل بين الشرينات الطولانية الثلاثة ضفيرة من الأوعية الدقيقة تقع في الأم الحنون pia materies، تحيط بالحبل الشوكي، وتدعى الأوعية الإكليلية pia corona. وهي تكفي المعاوضة انسداد الشريانين الخلفيين فقطه ولكنها لا تكفي العاوضة انسداد الشريانين الخلفيين فقطه ولكنها لا تكفي العاوضة انسداد الشريانين الشوكي الأمامي.

تتغذى ضغيرة الأوعية الإكليلية بشرايين جنرية radicular متغذى ضغيرة الأوعية الإكليلية بشرايين جنرية arteries أكبرها وأهمها شريان أدمكيويكر intercostal artery الذي ينشأ من شريان وربي (بين الضلعين)



الشكل (٣): مصادر تزود الحيل الشوكي بالدم عبر الشريان الشوكي الأمامي، لاحظ اتجاء جريان الدم في الحيل الشوكي (الأسهم المقوفة)، ولاحظ أيضاً:

أ- الحبل الشوكي الرقبي والجزء العلوي من الحبل الظهري أن الصدري): ويتزود بالدم عبر الفروع الجذرية للشرايين، الفقاريين، والرقيين المناعدين (مناعدين المناعدين (مناعدين (مناعدين العبادية العلوية (مناعدين superior intercostal arteries) وعلى ذلك؛ فتروية الحبل الرقبي مع القسم العلوي من الحبل الشوكي الظهري هي جيدة ومن مصادر متعددة.

ب البقعة الحدودية الفاصلة watershed area بين تروية قطاعين شريانيين: العلوي منهما نازل، والسفلي صاعد. فهي ضئيلة الارتواء لبعدها عن منشأيهما: مما يعرضها للأذية بنقص التروية. وتقع في منتصف العمود الظهري في القطع النخاعية (ظاءً – ظاءً). ج- القسم السفلي من الحبل الشوكي الظهري: التروية كافية: ولكنها من شريان واحد فقط: هو شريان آدمكيويكز Adamkiewicz الذي ينشأ من الجانب الأيسر على مستوى الفقار ظاءً – ظاءً د- ترثوي الناحية الظهرية القطنية من شريان كبير ينشأ قرب الحجاب الحاجز. أما ذيل الفرس: فيرتوي من الأوعية القطنية الضعلية، والحرقفية القطنية.

(انظر الشكلين ٢ و٣) من الجانب الأيسر من العمود الفقاري غالباً (في ٨٠٪ من الناس): في مستوى الفقار الظهرية (الصدرية) السفلية (ظه - ظ١٦ في ٧٠٪ من الناس)، أو بين ظه ٥ - ظه (في ١٠٪)، أو بين ق١- ق٢ (في ١٠٪).

تتفاوت المطاهر السريرية لنقص تروية الحبل الشوكي. فمنها العابر، ومنها متوسط الشدة، ومنها الكارثي. كما أن انسداد شريان في مكان ما قد يؤدي إلى أذية عصبية في بقعة بعيدة في الحبل الشوكي.

● قد يصادف احتشاء في المنطقة الحدودية watershed

zone من الحبل الشوكي (أي في القطع النخاعية الظهرية ظه عندما تتأذى الشرايين الجنرية (ولا سيما شريان أدمكيويكز)، كما يحدث في الرضوض أو بوجود أمدم مسلخة. أو تلو قشطرة الشريان الأبهري، أو تلقائياً. فيصاب ثلثا النخاع الأماميان، مع سلامة الحبلين الخلفيين.

- لا يسبب انسداد شريان نخاعي خلفي واحد أعراضاً عصبية لوجود تفاغرات شريانية جيدة بينه وبين الأوعية الإكليلية.
- تُعدا البقعة المركزية للنخاع الشوكي منطقة حدودية قليلة الارتواء، تقع بين مناطق الارتواء من الشريان الشوكي الأمامي والشريائين الشوكيين الخلفيين، وعندما يحدث

نقص ارتواء تلو هبوط الضغط الشديد طويل الأمد؛ تتأذى الأنياف الشوكية المهادية التي تتصالب أمام القناة المركزية، ومنها متلازمة الحبل الشوكي المركزية، مع إصابة السبيلين الهرميين أو من دون ذلك.

۱- اعتلالات النخاع myelopathies:

وهي أدواء مكتسبة، تقسم إلى ثلاثة نماذج، بحسب نمط الحدوث، ومقر الاعتلال ضمن القناة الشوكية: أي إما في الحبل الشوكي (النخاع) وإما خارجه (الجداول ٣ و ٤ و ٥). وجاء ذكر معظمها في أبحاث أخرى. ولا مجال للتضصيل فيها.

ملاحظات	السيب
قلو تعاطي الهيروئين شماً، على سبيل الثال.	سمي النشأ
مضادات التخثر (وتسبب ورماً دموياً خارج الجافية غالباً)؛ و clioquinol؛ ومضادات التدرن نادراً.	دوائي المنشأ
تنجم عن عدوى بالجراثيم أ، والطفيليات"، والثيروسات"، والفطورأ، وتؤدي إلى التهاب النخاع أو إلى خراج أو خراجات فيه.	أخماج بدثية
يصيب الشباب خاصة. ويتصف بـ: (۱) المتهاب العصب البصري (في جانب أو في الجانبين). (۲) المتهاب نخاع مستعرض يمتد طولانيا. (۳) غياب العلامات العصبية الشاذة، سوى ما ذُكر. (ع) غياب لروتين قنوات الماء aquaporin-4	التهاب النخاع والعصب البصري neuromyelitis optica (NMO) دافيك (Devic's disease)
تسبب ٤٠٪ من حالات التهاب النخاع المستعرض، الإمراض فيها نزع الميالين وحيد الطور monophasic؛ يحدث خلال أسبوع من الخمج، ويمكن تعرف العامل المؤهب (الفيروسي أو الجرثومي) في ٣٠٪ من الحالات. تشاهد فيه علامات متناظرة. تشمل الملة قطعتين نخاعيتين أو أكثر بصور MRI؛ ولا يصاب الدماغ. يستجيب للمعالجة بالستيروئيدات. يحدث شفاء تام بعد عدة أسابيع في ٣٠٪ من الحالات	التهاب نخاعي مستعرض تلو خمج ً، أو تلو التلقيح أ postinfectious & post vaccination transverse myelitis
يسبب ٣٦٪ من حالات التهاب النخاع المستعرض . ترافقه علة مفصلية جهازية غالباً . يسبب علامات متناظرة في الجانبين. يستجيب للمعالجة باستبدال البلازما، مع الستيروئيدات الوريدية (على نحو أفضل من إعطاء الستيروئيدات الوريدية وحدها). شفاء كامل في ثلث الحالات.	التهاب نخاعي حاد مستعرض مجهول السبب idiopathic acute transverse myelit
قد يسبب اعتلالاً نخاعياً مزمناً مطرد السير ببطء في الشيوخ. قد يسبب اعتلالاً نخاعياً حاداً أو تحت حاد في الشباب. مسؤول عن ٣٠٪ من حالات الاعتلال النخاعي الحاد. يصيب قطعة نخاعية واحدة غالباً (رقبية).	multiple sclerosis التصلب المتعدد

ملاحظات	السبب
في داء هودجكن خاصة.	paraneoplastic الثهاب نخاعي بالأباعد الورمية
يصادف في السنة الثانية أو الثالثة بعد تشعيع الحبل الشوكي. يتظاهر بخدر أو شواش الحس من دون ألم، يليهما الضعف واضطراب المسرتين. قد يحدث ألم في الطرفين السفليين، أو متلازمة براون - سيكوار أو أذية العصبونات المحركة.	اعتلال نخاعي تلو التشعيع postradiation myelopathy
الساركوئيد العصبي، وداء بهجت والنئبة الحمامية وغيرها.	أدواء جهازية
لا يرافقه غالباً الم في الظهر. يسببه احتشاء شريان شوكي أمامي أو احتشاء وريدي شوكي. ينجم عن ارتشاح ورمي للسحايا أو عن أم دم أبهرية.	اعتلال النخاع الناخر الحاد أو تحت الحاد acute or subacute necrotizing myelopath
لها أشكال مختلفة. تتظاهر في الكهولة غالباً ورم وعائي angioma يتظاهر في الشباب، ويؤدي إلى نزف صاعق تحت العنكبوتية	تشوهات شريانية وريدية في الحبل الشوكي AVM of spinal cord

۱۱ الجراثيم، وهي كثيرة، وتشمل: الفيلقية legionella : نقطورة mycoplasma : السل التماب النطاع الإيم Lyme disease (ويسبب التهاب سحاينا ومثلازمة تشبه التصلب التعدد): داء البروسيلات brucellasts : السل TB (ويسبب التهاب النطاع والجنور، واحتشاءات في الحبل الشوكي) : المطنية الخزازية Clostridium tetani (الكزازية الهنسلية Bartonella henselae): الإهرنجي المصبي (المصبي cal-scratch disease): الإهرنجي المصبي (التابس الظهري tabes dorsalis): الأخماج الفطرية، وقد يسببان التهاب سحايا القاعدة واذية الأزواج القحمية إيضاً.

الطفيليات، وقؤدي إلى ظهور اليوزينيات eosinophils في س.د.ش. وتشمل: المقوسات toxoplasma: البلهارزية الدموية eosinophils في س.د.ش. وتشمل: المقوسات mansoni؛ البلهارزية الدموية Тохосага.
 والمنسونية mansoni واليابانية japonicum ؛ والسهمية Тохосага.

* المسادف في الثيمتين مناعياً وتلو نقل الأمضاء، والسكري. ومن هذه النطور: القطار الكرواني coccidioidomycosis وداء النوسجات histoplasmosis عنائلة والمضاء والسكري. ومن هذه النطور: القطار الكرواني coccidioidomycosis النكاف؛ الحصية: الحصية الفدانية المرضة التي تسبق الملة النخاعية والمحسية: الحصية الخلائية: ا-HSV-1 و 22 VZV : CMV : EBV : VZV و التيروسات الموية coteroviruses. القطورة الرئوية: داء الايم: السفلس.
 * و التعرف rabies والجدري smallpox.

عادة عادة عامل النخام الشوكي acute intramedullary myelopathy.

ملاحظات	الاسيب
تسببه اللمفومات، والورم النقوي المتعدد، والنقائل السرطانية والورم الدموي فوق الجافية (من جراء مضادات التخشر): والخراج فوق الجافية (الحمى، وألم الظهر، ونقيصة deficit عصبية): وفتق النواة اللبية: والتشوه الشرياني الوريدي. أكثر النقائل مصادفة هي من الرئة، والثدي، والموثة، والكلية، واللمفومات، والسركوما. وهي تنتقل إلى العمود الظهري، ومنها الألم الليلي.	انضغاط الحبل الشوكي الحاد spinal cord compression
وتؤدي إلى اعتلال جنور متعددة أو انضغاط الحبل الشوكي أو كليهما. وتسببها اللمفومات وابيضاضات الدم والقيروسة الغدانية، والورم الميلاني	تسرطن السحايا carcinomatous meningitis
سبق ذكرها في مآن البحث.	Spinal fractures كسور الفقار
acute extramedullary myclopathy الجنول (٤) اعتلالات حادة خارج النخاع الشوكي	

ملاحظات	السبب
يُصيب الذكور بشلل نصفي سفلي تشنجي، يتحول خلال أشهر إلى شلل رخو مع غياب المنعكسات الوترية (أي عكس المألوف)؛ مع بطلان الحس واضطراب المصرتين. ولا علاج له	
وتشمل ساركوئيد الأعصاب neurosarcoidosis، داء بهجت Behçet التهاب الشريان العقد polyarteritis πodosa، سواه من أدواء العراء.	أدواء التهابية لا خمجية (لاعدوائية) noninfectious inflammatory disorders
تنجم عن التهاب الجافية pachymeningitis الشاهد في التدرن، الأفرنجي، الفطور، داء البلهارسيات، الخراج هوق الجاهية.	أدواء خمجية مزمنة أو تحت الحادة subacute/chronic infectious diseases
تشمل: متلازمة فون هيبل- لينداو Von Hippel-Lindau syndrome؛ الورام الليفي العصيبي النموذج الأول reurofibromatosis typel المحروف أيضاً بداء فون العصيبي النموذج الأول Pon Recklinghausen المحروف أيضاً بداء فون Von Recklinghausen وداء سبار SPAR (كلمة أوائلية مشتقة من spastic paraplegia, ataxia, mental retardation) كما تشمل: حثل المادة البيضاء متبدل التلون (MLD) التمادة البيضاء المتبدل النخاعي - المصبي المرتبط بالجنس X-linked الاعتبال الكظري- النخاعي - المصبي المرتبط بالجنس Krabbe s المحادة البيضاء لكرابه arenomyeloneuropathy (X-AMN) familial (الوراثي) الفائفليوزيدي gangliosidosis : داء GMV الفائفليوزيدي Hallervorden-Spatz disease عوثورهوردن - سباتز Hallervorden-Spatz disease المحادة المعادة المعاد	
من الأورام التي قد يرافقها حدوث تجوف في النخاع؛ ورم البطائة ependymoma ؛ الـورم الـرومي الـوعـائـي ependymoma ؛ الـورم الأرومـي الـوعـائـي hemangioblastoma ؛ الكتل الأخرى نادراً، كالنقائل والكتل الألتهابية المنشأ.	تجوف (تكهف) النخاع syringomyelia والأورام ضمن النخاع
تشمل الأورام الأولية (سحائية، عصبية ليفية)، والنقيلية، وورم النقي المتعدد: والكتل الالتهابية الخمجية خارج الجافية: والناسور الشرياني الوريدي dural AV fistula فوق الأم الجافية الذي قد يسبب أعراضاً تشبه العرج المتقطع عصبي المنشأ مع حدوث تلين في النخاع الشوكي.	
يشاهد في فقر الدم الخبيث pernicious anemia (نقص إفراز العامل الداخلي	تنكس الحبل الشوكي الشترك تحت الحاد subacute combined degeneration of the spinal cord
تضيق قناة شوكية قطنية. اعتلال النخاع الرقبي cervical myelopathy.	اعتلال مفصلي عظمي في العمود الفقاري تنكسي المنشأ degenerative osteoarthritic disease

يقضي الإنسان أكثر من ثلث عمره نائماً، ومع أهمية النوم، فقد تأخرت الأبحاث المتعلقة به واضطراباته كثيراً. وهو يدرس الان موصوعياً بجهاز تخطيط النوم المتعدد polysomnograph: إذ لا يمكن الوثوق برواية المريض وحدها. ويوساطة هذا الجهاز يمكن الحصول على تقييم موضعي لنوم العليل تشمل مدته الكلية، وعدد الاستيقاظات فيه، ونسب مراحله المختلفة، والكشف عن نموذج اضطرابات التنفس ونظم القلب في أثنائه، وحدوث حركات لا نموذجية أو اختلاج ليلي، وأخطال النوم parasomnias ومتثابتات أو اختلاج ليلي، وأخطال النوم parameters

تستمر المراقبة بجهاز تخطيط النوم المتعدد لليلة واحدة أو أكثر، ويمكن اللجوء إلى التخطيط نهاراً أبضاً في المصابين بضرط النوم النهاري.

أولاً- النوم السوي:

يمر النوم السوي الليلي في البالفين بـ 4-6 أطوار phases منتظمة، يستمر كل منها ٩٠ دقيقة تقريباً. ويتألف كل (طور من دورين) متناوبين من النوم؛ دور حركة العينين السريعة (rapid-eye movement (REM) ويطلق عليه النوم الريمي (تعريباً لـ REM)، يسبقه دور مختلف من دون حركة سريعة في العينين، يعرف بالنوم اللاريمي non-REM sleep. يتصف

ا - دور حركة العينين السريعة (الريمي REM): يتصف بحدوث نقص شديد في مقوية (توتر) العضل tone مع ظهور نفضات طورية phasic twitches فيه، وهبات من حركات العينين السريعة أيضاً. وخلال النوم الريمي تصبح الأمواج الكهربائية الدماغية صغيرة السعة، فتشبه ما يشاهد في النعاس drowsiness، على الرغم من بقاء الشخص نائماً.

ويبدو أن الأحلام تحدث في هذا الدور من النوم.

٧-دور النوم اللاريمي: يتصف بظهور أربع مراحل متعاقبة، يرمز إليها بالمراحل اولا ولا ولا ولا، تزداد فيها سعة الأمواج ويتخفض تواترها في مخطط الدماغ الكهربائي باطراد، كما تزداد مقوية العضل مقارنة بما يحدث في الطور الريمي من النوم، ولا تشاهد النفضات الطورية في العضل.

يتناوب هذان الدؤران بانتظام في أثناء النوم السوي، ليؤلفا معاً طوراً واحداً أو حلقة واحدة من سلسلة من حلقات النوم، تستمر كل حلقة منها ٩٠ دقيقة تقريباً. وقد يستيقظا الريض في أثناء نومه أقل من عشر مرات في الليلة الواحدة. وفي البالغ تؤلف المرحلة (١)، أقل من ٥٪ من مجمل النوم؛ والمرحلة (٢)، و (٤) ١٠-٢٠٪ منه؛ والمرحلة (٣) و (٤) ١٠-٢٠٪ منه؛ ودور النوم الريمي ١٨-٢٠٪

ويجب التنويه إلى أن للأدوية المختلفة تأثيرات متباينة في أطوار النوم ومراحله؛ إذ تقصر مضادات الكآبة ثلاثية الحلقة وحاصرات مستقبلات استرداد السيروتونين SSRI من أمد النوم الريمي. أما مركبات البنزوديازيين فتقلل المرحلة الثالثة من النوم اللاريمي، في حين يؤدي الانقطاع عنها إلى زيادتها.

قد يعتقد بعضهم خطأ أن النوم هو أمر سلبي، يبدأ بسيطرة التعب وينتهي باليقظة، ولكن الأمر هو غير ذلك، فثمة مراكز متخصصة في الدماغ تسيطر على الدخول في النوم وسيره عبر أدواره ومراحله المختلضة. فالنواة فوق التصالب البصري – على سبيل المثال – لها عظيم الشأن في السيطرة على الساعة البيولوجية biological clock للإنسان؛ والتي يعتقد أنها أطول قليلاً من الساعة الزمنية في الحياة اليومية. كما أن للغدة الصنوبرية والناحية القاعدية للمخ

درجة إشباع الأكسجين	حركة الرجلين	مخطط الدماغ الكهربائي EEG	
ل العينين الكهريائي EOG في نهاية الزفير الشخير صوتيا ُ PCO، في نهاية الزفير		مخطط العينين الكهريائي EOG	
مل الكهربائي EMG الجهد التنفسي (الصدر والبطن) وضعية الجسم للا تحت النقنية)		مخطط العضل الكهربائي EMG (من العضلة تحت النقنية)	
مخطط القلب الكهريائي ECG جريان الهواء عبر الأنف والقم اضطرابات حركية أخرى (بالقيديو)			

الأمامي basal forebrain وتواة الرفاء raphe nucleus شأناً مهماً في تنظيم النوم، فتطلق من هذه المراكز نواقل عصبية مختلفة كالسيروتونين serotonin والأستيل كولين acetylcholme (الذي يعرف بالنورادرينالين norepinerphrine أيضاً) على سبيل المثال.

ثمة ارتباط بين النوم واليقظة وبين التغيرات اليوماوية circadian في الحسرارة المسركستية لسلجست core body temperature؛ والتي تنظم في النواة فوق التصالب البصري أيضاً (مركز الساعة البيولوجية). تصل الحرارة حدها السوى الأعلى بين ٦-٨ مساء، ثم تبدأ بالانخفاض التدريجي لتصل أدناها قبيل اليقظة بساعتين. وإضافة إلى ذلك يُتبَطّ عند البدء بالنوم نشاط العصبونات التي تُشعر بالبرد، ويزداد نشاط تلك الشعرة بالدفء، فتؤدي محاولة النوم مع بدء انخفاض حرارة الجسم إثى تسهيل الأمر وإطالة أمد النوم عامة؛ وخاصة مدة الطور البطىء، والعكس صحيح أيضاً. وعلى ذلك فإن الخلود إلى النوم أول الليل، أي بين الساعة ٩ و ١١ مساء هو الأفضل، وكذلك الأمر بالنسبة إلى القيلولة فهي أفضل بين الساعة ٢-٥ بعد الظهر حين يطرأ انخفاض عابر في حرارة البدن، ويستحسن ألا تطول أكثر من ساعة حتى لا يدخل المرء في نوم عميق يجعل من الاستفاقة منه أمراً مزعجاً.

إضافة إلى ما تقدم يرافق تغيرات حرارة الجسم تبدل في إفراز هرمون الميلاتونين من الغدة الصنويرية خاصة، فيزداد إفرازه قبل النوم بساعتين، ليصل ذروته في منتصف الليل بزيادة ٥-١٠ أضعاف عما هو عليه نهاراً.

للنوم وظائف فيزيولوجية حيوية، فهو ليس فترة راحة واستجمام وتكاسل كما يخال بعضهم، بل هو فترة عمل من نموذج آخر؛ إذ تعاد فيه تعبئة مخازن الفليكوجين في الدماغ، ويتم ترتيب ما تم حفظه في مخازن الناكرة (في أثناء المرحلتين ٢ و٣ من النوم). وهو ضروري في الولدان لكي يستكمل الدماغ نموه، فيقضي الوليد نحو ١٨ ساعة في اليوم نائماً، يؤلف طور حركة العينين السريعة أكثر من نصفها. وتتناقص الحاجة إلى النوم بتقدم العمر، وليس ثمة إجماع على أمد فترة النوم اللازمة صحياً في البالفين؛ أكثر من مساعات يومياً : هي أم أقل من ذلك؟

يؤدي الحرمان من النوم إلى النعاس مع نوم متكرر نهاراً، وإلى نقص الانتباه والمقدرة على التعلم، كما ينقص استقلاب السكر في الدماغ، ويزداد النشاط الودي ومنه الرجفان، وينقص هرمون اللبتين leptin، ويزداد إفراز هرمون اللبتين

الذي يحث على الأكل ويزيد الشهية للسكريات خاصة، كما يولد مقاومة للإنسولين، فيفضي كل هذا إلى زيادة الوزن وارتفاع سكر الدم الذي يصل إلى ١٥ ملغ/دل. وترتفع نسبة الوفيات بين الذين تقل ساعات نومهم عن ست ساعات، كما تؤدي قلة النوم إلى فرط الاستثارة في الأطفال وإلى تغيرات نفسانية في البالغين أيضاً.

ثانياً- أمراض النوم:

قد لا يمكن الاعتماد على شكوى المريض من اضطراب النوم لديه، ويحتاج الأمر إلى تأكيد صحتها من قرينه أو ذويه: وإجراء مخطط النوم المتعدد.

تقسم اضطرابات النوم إلى ثلاثة نماذج رئيسة، تضم ٥٥ اضطراباً. وهذه النماذج هي:

- ◄ اختلالات النوم dyssomnias: تتمثل بصعوبة البدء في النوم؛ أو الاستمرار فيه من جهة، أو فرط النوم من جهة أخرى.
- أخطال النوم parasomnias: هي الاضطرابات الحركية والسلوكية والعصبية المستقلة autonomic غير المرغوبة التي تحدث في أثناء النوم منضردة، أو مع اختلالات النوم الأخرى.
- اضطرابات النوم المرافقة الاضطرابات ذهنية أو هصبية أو جهازية، وهي أكثر اضطرابات النوم شيوعاً.

١- الأرق:

هو أكثر اضطرابات النوم مصادفة: إذ يصاب به على نحو عابر ثلث الناس، وعلى نحو مرمن ١٠٪ منهم. وهو أكثر شيوعاً في الإناث من الذكور، وفي ذوي الفاقة والأزامل والمطلقين، ويتجلى إما بصموية الدخول في النوم، وإما بتعذر الاستمرار به من جهة، وإما بالاستيقاظ المبكر من جهة أخرى. ويضضي الأرق إلى الشمور بالتعب وفتور الهمة وضعف التركيز الدهني وضعف الإنتاج.

يشخص وجود الأرق إذا تأخر الدخول في النوم أكثر من نصف ساعة، أو إذا استمر النوم أقل من ٦ ساعات ثلاث ليال أسبوعياً. وقد يكون حاداً إذا كان أمد الشكوى أقل من الشهر، أو مزمناً إذا استمر أكثر من ذلك.

قد يكون الأرق أولياً primary أو شانوياً secondary الاضطراب صحي آخر: كالألم وضيق النفس الليلي الانتيابي paroxysmal nocturnal dyspnea والقلّس المعدي المريثي على سبيل المثال. وللأرق "الأولي" - غير المرتبط بوجود علة جسدية - عدة أسباب أو نماذج:

الأرق النفسائي الفيزيولوجي المنشأ psychophysiological:
 هو أرق حقيقي، مرده قلق المريض من الأرق ورغبته المارمة في

جلب النوم إليه عنوة حين يشاء، ولو أمكن صَرف تفكيره عن هذا الأمر لزالت الشكوي.

- الأرق التناقضي paradoxical: هو شكوى المريض من
 الأرق، من دون أن تؤكد نتائج اختبارات النوم صحة الشكوى.
- خلل في النظم اليوماوي circadian rhythm (متلازمة السفر عبر المناطق الزمنية time zone change العمل في مناوبات متبدلة).
 - اضطرابات مبحية أو نفسائية (كالقلق والكآبة).
- الاعتماد على الأدوية والكحول، فلا يستعليع العليل
 النوم من دون أن يتعاطاها.
- وجود عادات نوم غير صحية أو سيئة تطرد النوم، أو أنها
 لا تساعد على جلبه: كتعاطي المنبهات مساء، والرياضة قبيل
 النوم، والنوم في أوقات غير منتظمة.
- وجود بعض نماذج أخطال النوم تحدث في مرحلة الانتقال من اليقظة إلى النوم، كمنفص الساق sleep cramps وجَفَل النوم Sleep startles المعروف أيضاً بنفضات النوم periodic limb movement وحركات الأطراف الدورية disorder كما سيرد.
- أرق أولي مزمن، يبدأ في مرحلة باكرة من العمر ويستمر لسنوات، ولا يؤدي إلى اضطراب ذي شأن.
- أرق سلوكي عند الأطفال لعدم تدريبهم على الخلود
 إلى الفراش في وقت محدد، أو تربط النوم بطقوس خاصة

كالفناء للطفل قبيل النوم، أو هزه أو إعطائه زجاجة الحليب. فلا يستطيع النوم ما لم يحقق ذلك.

ثمة سبب نادر للأرق يعرف بمتلازمة الأرق العائلي القاتل المه شبب نادر للأرق يعرف بمتلازمة الأرق العائلي القاتل (FFI) و fatal familial insomnia (FFI) و ينتقل صفة صبغية سائدة. يتظاهر في جين البريون prion و ينتقل صفة صبغية سائدة. يتظاهر في العقد الخامس أو السادس بحدوث أرق مطرد السير، حتى يُحرم العليل كلياً من النوم، مما يفضي إلى الخبل فالوفاة، ولا علاج له.

علاج الأرق: ثمة سبل مختلفة يركن إلى واحدة منها أو كثر:

أ- التشجيع على اتباع عادات نوم صحية: كتجنب كل ما من شأنه أن يطرد النوم: كالإفراط في تعاطى المنبهات ولاسيما الكافئين الذي بنافس الأدينوزين على مستقبلاته، والإفراط في النيكوتين (التدخين)، ومحاولة عدم إعمال الفكر مساء في أمور معقدة، أو التعرض للنور المبهر، وكذلك حرارة الفرفة الفرطة، والرطوبة العالية، والضوضاء، والجوع والتخمة. ومن المفيد عدم استعمال غرفة النوم إلا لهذا الغرض وحده.

وتجدر الإشارة إلى أن الكافئين موجود في القهوة والشاي والشوكولاً، وفي بعض العقاقير المسكنة للألم. ويوصى بعدم زيادة مقدار الكافئين المتناول أكثر من ٢٥٠ ملغ في اليوم الواحد (انظر الجدول ٢ لمتويات المشروبات المختلفة من الكافئين).

```
القهوة (فنجان كبيز):
القهوة العربية (فنجان عادي) ١٠٠-١٥٠٠ ملغ.
القهوة العربية (فنجان عادي) ١٠٠-١٥٠ ملغ.
قهوة متقطرة أو مرتشحة ٢٠٠٠ ملغ (٢٠٠-١٥٠ ملغ/لتر).
اسبريسو ٢٠٠٠ ملغ في ٣٠ مل (نحو ٢٠٠٠ ملغ/لتر).
قهوة مخمرة مضغوطة ٨٠٠-١٥٠ ملغ (٢٠٠-٢٠٠ ملغ/لتر).
آنية instant ١٠٥-١٠٠ ملغ (٣٠٠-٢٠٠ ملغ/لتر).
منزوعة الكافئين العرب Decaf.brewed ٣٠٠ ملغ.
الشاي (وسطيا ١٣٠ ملغ بالفنجان).
الشاي الأحمر ٤٥ ملغ.
الشاي الأخضر ٢٠ ملغ.
الكولا (وسطيا ٢٠٠ مل) تختلف بين ١٥-١٥٠ ملغ في سيشن أب ٧٠١ ملغ في بعض المشروبات).
الشوكولا (وسطيا نحو ٢٠٤ ملغ.
```

ملاحظات

- ١- تتماوت كمية الكافئين في البن بحسب النوع، ودرجة التحميص (أقل في البن الفامق) وطريقة تحضير القهوة.
 - ٣- يعد تناول ٢٥٠ مفغ من الكافئين في اليوم كمية معتدلة.
 - ٣- الجرعة القاتلة من الكافئين مرتفعة جداً ، وتقدر بـ ١٠غ أو ما يعادل ٨٠-١٠٠ فنجان قهوة في جلسة واحدة.

الجدول (٢) كمية الكافئين في "النبهات" ١٠٠٠.

ب- المالجة بالضوم: يلجأ إليها حين يكون الأرق ناجماً عن مطابقة الساعة الحيوية لنظيرتها الشمسية، فالتعرض لنور الشمس في الصباح الباكر يساعد على إعادة ضبطها، وعلى نمط معاير إن تسليط نور مبهر (٢٥٠٠-٢٥٠٠ شمعة) مساء يؤخر ميقات النوم.

ج- المعالجة السلوكية: كالتعلم على الاسترخاء، والإقلال من المنبهات، وفك المنعكس الشرطي الذي يربط بين غرفة النوم ورهبة الأرق، وعدم استعمال غرفة النوم إلا لهذا الفرض فقط، وعدم الذهاب إلى الفراش إلا بعد الشعور بالنعاس. ومن ذهب إلى سريره ولم ينم خلال ٢٠ دقيقة: عليه مغادرته وقراءة ما هو مسل أو مشاهدة فيلم خفيف إلى أن يشعر بالنعاس، وينصح بالاستيقاظ في الوقت المعتاد مهما كان وقت النوم متأخراً؛ وتجنب القيلولة أيضاً.

 د- المعالجة المعرفية: تشمل شرح أهمية هذه السبل للمريض لتغيير نظرته إلى النوم والأرق: عوضاً عن اللجوء إلى الوسائل الدوائية.

ه- المتومات؛ بما فيها مركبات البنزوديازدين، ومضادات الكأبة ثلاثية الحلقة، ومضادات الهيستامين. ويفضل انتقاء الأدوية ذات نصف العمر القصير (كالزولبيدم Zolpidem) للذين يعانون صعوبة في جلب النوم إلى عيونهم، ويجب آلا يغيب عن البال أن لهذه الأدوية تأثيراتها الجانبية غير للمرفوب فيها، كما أنها قد تفقد تأثيرها المنوم خلال عدة أسابيع. أما الأدوية ذات التأثير المديد والتي قد يركن إليها في علاج النوم القصير الأمد (كالاستيقاظ في الساعات الأولى من الصباح): فإنها قد تشعر العليل بالخمار (السكرة)

Y- انقطاع النفس النومي sleep apnea:

هو انقطاع جريان الهواء في الطرق التنفسية العلوية انقطاعاً كلياً أو جرئياً شديداً (يفوق - ٩٪)، يستمر ما لا يقل عن عشر ثوان ويؤدي إلى إيقاظ عصبي neurological arousal (أي تغير في نظم مخطط الدماغ الكهربائي ليشبه نظيره في اليقظة الكاملة، ويستمر ما لا يقل عن ٣ ثوان، وقد لا يؤدي الإيقاظ العصبي إلى يقظة كاملة بالعني يؤدي الإيقاظ العصبي إلى تناقص في درجة إشباع أكسجين الدم (بما لا يقل عن ٣-٤٪)، أو إلى التغيرين معاً، وقد يصادف الإيقاظ العصبي من ٣-٤٠٤ مرة في الليلة الواحدة، ويتم التشخيص بوساطة مخطط النوم.

هناك نموذجان رئيسيان من انقطاع النفس النومي:
انقطاع النفس النومي الانسباديobstructive sleep apnea الانسبادي(OSA)
وهو الأكثر شيوعاً، وانقطاع النفس النومي الركزي central sleep apnea (CSA)
بينهما، وثمة نموذج ثالث من انقطاع النفس، وهو النموذج المختلط المختلط.

للشخير علاقة وثيقة بانقطاع النفس النومي الانسدادي: إذ يصادف الشخير في ٧٠٪ من حالات انقطاع النفس النومي الانسدادي، وتكون هذه المتلازمة سبب الشخير في ٢٥٪ من مجمل حالاته. أما المظاهر السريرية الأخرى التي قد تعزى إلى انقطاع النفس الليلي فتشمل:

الشعور عند الاستيقاظ بعدم الراحة والحاجة إلى مزيد من النوم، وكثرة النوم في أثناء النهار.

 فقص الانتباه والتركيز، والصفاء الذهني، والمرقة (الإدراك) cognition، وتغير في المزاج والشخصية ونوعية الحياة.

الأسباب الرئيسية	مكان العلة	शस्त्रा	نموذج القطاع النفس النومي
الوزن (في البالفين). اللوزتان (في الأطفال). خلل تشريحي في الفكين،	الطرق الثنفسية.	انسداد الطرق الثنفسية العلوية، فلا يصل الهواء إلى الرئتين.	الانسدادي.
قصور القلب والأسباب الأخرى لتالازمة التنفس الدوري periodic respiration (تشاين - ستوكس Cheyne-Stokes).	الدماغ	نقص في سوق التنفس respiratory drive.	المركزي.

الجدول (٣) نموذجا انقطاع النفس النومي. وعندما يقال "انقطاع النفس النومي" فذلك يعني ضمناً انقطاع النفس النومي الانسدادي غالباً. ففي النموذج الانسدادي ينقص دخول الهواء بسبب العالق الميكانيكي، ويزداد الجهد للشهيق، في حين تكون كل العضلات - باستثناء عضل حجاب الحاجز - بحالة ارتخاء تام (في طور حركة المينين السريعة).

- قد يشتكي القرين شدة شخير snoring العليل المزعج،
 مما يؤثر في نوعية نوم القرين والعلاقة الزوجية.
- البوال الليلي nocturia وسلس البول الليلي nocturnal وسلس البول الليلي enuresi.
- الصداع الصباحي وخلل جنسي sexual dysfunction.
 - الشعور بالاختناق وضيق النفس والسعال الليلي.
 - أعراض الجزر المريثي oesophageal reflux.
- فرط ضغط شرياني ومنه الأذية القلبية والسكتات الدماغية stroke.
 - زيادة نسبة الحوادث في العمل أو قيادة الأليات.

تعالج حالات انقطاع النفس النومي عرضياً بتخفيف الوزن، وتجنب المهدئات والكحول، وبالاستعانة بجهاز ضخ المهواء القسري المستمر continuous positive airway pressure). كما يجرى نادراً توسيع المجرى العلوي للتنفس جراحياً، وذلك بقطع أجزاء من المهاة وشراع الحنك، لكن هذا التداخل قد يؤدي إلى الشرق بالريق والسوائل مع رجوعها عبر الأنف؛ والغصة بالطعام.

٣- فرط النماس النهاري excessive daytime sleepiness أكثر سبب لغرط النماس النهاري والنوم في ظروف غير ملائمة مصادفة؛ هو انقطاع النفس النومي الساد، وله أسباب أخرى مبينة في الجدول (٤). وقد يؤدي فرط النماس إلى نتائج سيئة كحوادث السير والعمل.

من أسباب فرحك الثماس: والنوم ما يلى:

أ- النوم الانتيابي: يتظاهر في مرحلة الراهقة والشباب، وفيه يدخل العليل النوم بسرعة كبيرة: بدءاً بمرحلة النوم الريمي لا بمرحلة النوم اللاريمي شأن الحال في النوم الانتيابي سريريا بعدة أمور:

- تعذر البقاء مستيقظاً: مع حدوث نوب من النوم نهاراً
 في ظروف غير اعتيادية (في أثناء الأكل أو التكلم على سبيل المثال) لا يمكن للعليل مقاومتها.
- الخُور (الونى الانفعالي) cataplexy: هو عقدان مفاجئ
 في مقوية العضل حين التعرض للانفعال (كالغضب أو الضحك)، قد تسقط صاحبها أرضا أإذا كان بوضعية الوقوف.
- الشغل النومي sleep paralysis: شغل عام مرعب ولكنه لا يشمل عضل التنفس أو حركة المعينين. يحدث حين الدخول في النوم أو قبيل حدوث اليقطة التامة عند الاستيقاظ، تستمر هذه الحالة للحظات بخالها العليل مدة طويلة. وتجدر الإشارة إلى أن الشغل النومي ليس بالعرض الواسم pathognomic للنوم الانتيابي، بل إنه قد يصادف في بعضهم علة مرافقة للحرمان من النوم أو لاضطرابات نوم أخدى.
- ♦ هلاسات (هلوسات) نومية hypnagogic hallucinations مرعبة، بصرية غالباً. تحدث في أثناء الانتقال بين حالتي النوم واليقظة، وليس في مرحلة النوم الريمي.

لهذا الداء أساس جيني يؤدي إلى خلل في وظيفة الوطاء hypothalamus : إذ يرافق كل هذه الحالات تشريباً وجود زمرتي HLA-DQl وHLA-DQl النسيجيتين، ولكن فائدة تحريها التشخيصية محدودة : نظراً لأن ١٠-٣٥٪ من السكان عامة يحملون "الواسمات" الجينية لهذا الداء أيضاً.

ليس لهذا الداء علاج ناجع، لذا يركن إلى العلاج العرضي بحسب المظهر السريري الأكثر إزعاجاً للعليل؛ إذ يستجيب فسرط السنسوم لس dexamphetamine أو modafinil أو methylphenidate (ولها تأثيرات جانبية ضارة الصحة).

- خلل في نوعية النوم (شأن ما يحدث في مثلازمة انقطاع النفس النومي على سبيل المثال). يستدل على نوعية النوم من:
 - 0 عدد ساعات النوم ،
 - 0 عدد الاستيقاظات الجزئية من النوم.
 - 0 خلل في نسب توزع المراحل المختلفة للنوم .
 - تأثيرات جانبية للأدوية.
 - أدواء عصبية مسببة:
 - O الكابة depression.
 - 0 النوم الانتيابي narcolepsy.
 - O متلازمة كلايْنَ نفين Kleine-Levin.
 - O فرط النوم مجهول السبب idiopathic hypersomnolence
 - مرافقته أدواء عامة أخرى.

الجدول (٤) أسباب فرمك النماس النهاري.

الأخرى، وينصح المريض بتجنب قيادة الأليات أو القيام بالأعمال التي قد تعرضه أو تعرض سواه للخطر حين حدوث نوبة للنوم.

ب متلازمة كلاين لفين Kleine-Levin: تتصف بحدوث نوب طويلة قليلة التواتر من فرط النوم وشراهة للطعام، تستمر غالباً أياماً أو أسابيع، يمكن إيقاظ المريض من نومه، ولكنه قد يكون نزقاً أو عدوانيا، وقد يشعر بعضهم بالكآبة ويهاني توهاناً في الزمان والمكان وهالاسات. ولا يصرف الإمراض في هذه المتلازمة، وقد تكون العلة في الوطاء لتلازم فرط النوم مع فرط الأكل.

\$- أخطال النوم parasomnias:

هي اضطرابات حركية أو سلوكية أو عصبية مستقلة غير مرغوب فيها، تحدث في أثناء النوم علة منفردة غالباً أو مرافقة اختلال النوم، وقد تصادف في أطوار النوم المختلمة الجدول (٥). وتجدر الإشارة إلى أن بعض الحركات الشاذة النومية المنشأ قد تشخص خطأ بالصرع، ك:

- اضطرابات السلوك في النوم الريمي،
 - سوء الوتار الاشتدادي الليلي.
- السير النومي و اضطرابات الاستضافة من النوم اللا يمي.

اضطرابات الاستفاقة من النوم اللا ريمي non-REM	أخطال النوم الريمي REM	اضطرابات الانتقال بين النوم واليقظة.	
اضطراب الحركة المنتظم rhythmic movement disorder	nightmares الكوابيس confusional arousa		
hypnagogic jerks النفضات النومية في كامل الجسم أو في قطعة منه (= جفل النوم (sleep startles	اضطرابات سلوكية في النوم الريمي REM sleep behavior disturbance منيفة غالباً (يقوم الشخص بأداء فعلي عنيف لما يراه في اثناء الكابوس)	السير النومي (أو الليلي) sleep walking = (somnambulism (or noctambulism	
الثرثرة النومية sleep talking.	sleep paralysis الشلل النومي	الرعب الليلي (أو النومي) night (sleep) terror	
معص الساق leg cramps.	توقف العقدة الجيبية (القلبية) عن العمل، مرتبط بالنوم الريمي.		
	النعوظ النومي المؤلم.		
	اختلال (نقص) النموظ النومي.		
		أخطال النوم الأخرى	
مثلازمة وهاة الرضع الفجائي sudden infant death	خلل الثوتر الليلي (سوء الوتار) الاشتدادي noctumal paroxysma dystonia	صريف الأسنان bruxism.	
الرمع العضلي النومي السليم في الولدان benign neonatal sleep myoclonus	المُوتُ المُفَاحِئُ اللَّيلِي، غَيِر المُعلَلُ unexplained nocturnal death	السلس البولي الليلي enuresis.	
نقص بلع اللعاب النومي، ومنه سماع صوت قرقرة gurgling وحدوث الاستنشاق والسعال والإحساس بالاختناق.	نقص التهوية المركزي central hypoventilation		
	الجدول (٥) أخطال النوم المختلفة.		

■ اضطراب الحركة المنتظم (كضرب الرأس أو هزه من جانب إلى آخر).

بعض أخطال النوم:

1- الرعب الشومي أو الشيشي المناوعة المرعب الشومي أو الشيشيلي socturnus المرعب الشومي أو الشيشي الأطفال، تشاهد بين الحوف الاحاماً من العمر غالباً، وتتصف بنوبة ليلية من الخوف الشديد، تحدث في مرحلة الاستفاقة من النوم اللاريمي، ويرافقها البكاء والصراخ وتسرع القلب والتنفس، كما يصاب الطفل بالتخليط الذهني والتوهان disorientation في أثنائها، ولا يتذكر الطفل النوبة صباحاً في الغالب.

قد تستمر هذه النوب بعد البلوغ، ولا تحتاج إلى المعالجة إلا إذا كانت كثيرة التواتر فتستعمل مركبات benzodiazepines فترة قصيرة.

ب- حركات الأطراف الدورية periodic limb movements ومتلازمة تململ الرجلين restless legs syndrome (أو متلازمة إكبوم (Ekbom's syndrome): تتصف بشمور ملح بغيض لتحريك الأطراف، مما يؤدي إلى عناقيد clusters من الحركة منتظمة التواتر (كل ١٠-١٠ ثانية)، في الطرفين السفليين غالباً، أو في الطرفين العلويين أحياناً. وقد تستمر هذه الحركات فترة دقائق أو عدة ساعات؛ مما يؤخر بداية النوم، وقد تحدث حركات دورية في الأطراف في أثناء النوم أيضاً، كما قد يؤدي إلى فرط النماس نهاراً. لا يعرف سبب الحالة، فقد تكون علة ذاتية المُنشأ، أو تالية لحالات أخرى كعوز الحديد أو الحمل، أو علة استقلابية كالقصبور الكلوي على سبيل المثال، يعالج السبب إن عرف. أما الحالات غامضة السبب فتعالج عرضيا بالأدوية دوبامينية المضمول dopaminergic ، أو بمركبات البنزوديازيين benzodiazipıne ، أو بالأدوية الأفيونية المفعول، أو بمضادات الاختلاج. ويستدل من كثرة الأدوية المستعملة لعلاج تلك الحالات على أن الفائدة منها محدودة.

ج- المشي النومي sleep walking: يصيب 10% من الأطفال، بين ٣- 10 سنوات من العمر، وخاصة في عمر خمس سنوات: ولو مرة واحدة على الأقل، وقد يشاهد في الشباب أحياناً ولاسيما متى رافقته إحدى اضطرابات التنفس النومي أو تململ الرجلين. وتتفاقم الحالة بالحرمان من النوم وبالقلق.

تعالج الحالة عرضياً بتجنب ما قد يفاقمها، وبحماية الريض من إيداء نفسه في أثناء النوية؛ كالسقوط من شاهق على سبيل المثال، وينصح بعدم إيقاظه من نومه وهو في هذه الحالة؛ لأن ذلك قد يسبب له تخليطاً ذهنياً أو صعوبة

في المودة إلى النوم مرة أخرى. وعلى الأهل - عوضاً عن ذلك - مساعدته بلطف للرجوع إلى سريره. وقد يحتاج الأمر إلى إعطاء مركبات clonazepam في القلة.

د- الرعب الليلي (أو النومي): يصرخ العليل في أثناء النوية ويبدو عليه الخوف ويرتجف، كما يصعب إيقاظه، وإن آمكن ذلك بدا عليه تخليط ذهني عابر. ولا يتذكر المريض صباحاً ما حدث ليلاً. لا يحتاج المريض إلى علاح غالباً، وتفيد مركبات الديازيام، إن لزم.

ه- السلس البولي الليلي: ويعرف بأنه عدم استمساك البول في أثناء النوم. يحدث فيما لا يقل عن مرتين في الأسبوع، ويصادف في الذكور أكثر بقليل من الإناث بنسب تختلف باختلاف العمر وتتناقص بتقدمه، كما هو مبين في الجدول (٦). وقه نموذجان: أولني primary: لا يحدث فيه استمساك البول ليلاً، وثانوي secondary: أي إن الاستمساك الكامل كان قد تحقق مدة ستة أشهر على الأقل، من ثم عاود ثانية عدة مرات أسبوعياً: لا بين الحين والأخر فقط.

النسية	العمر
% \ 0	ه سنوات
%A	∨ سنوات
% e	۱۰ سنوات
7/4	١٥ سنة
%• ,•	۱۸–۱۶ سنة

الجدول (٦) نسب مصادفة السلس البولي الليلي في الأعمار المختلفة في الفرب، وقد ترتفع هذه النسب لو شمل تمريف السلس البولي الليلي الحالات التي تحدث أحيانا فقط.

لا يعد السلس البولي داءً؛ بل هو تضاوت variation في السيطرة على المسرة البولية، ويحصل في الثلث الأول من الليل غالباً؛ خلال الطور الثالث أو الرابع من مرحلة النوم اللا ريمي، وقد يحدث خلال مرحلة النوم الريمي (في نهاية الليل) أحياناً.

تؤهب للسلس البولي الليلي عوامل جيئية ومرضية واجتماعية ونفسانية:

 استعداد جيئي: كما ذكر يصادف السلس في ١٥٪ من الأطفال بعمر خمس سنوات على نحو عام، وترتفع إلى ٤٠٪ إذا ما كان أحد الأبوين مصاباً بذلك في طفولته: وإلى ٧٥٪ إذا كان الأبوان مصابين به في طفولتهما.

- جزء من التأخر المام في التطور الذهني.
- ♦ أن يكون مرافقاً ثعلة حركية عصبية كالشوك المشقوق spina bıfida أو الشلل الدماغي cerebral palsy فيكون السلس نهارياً وليليا؛ مع سلس غائطى encopresis غالباً.
- الإمساك constipation: قد تؤدي معالجة الإمساك في
 الحالات المسببة للسلس الفائطي إلى شفاء ٣/٢ حالات
 السلس البولي الليلي، كما أن هذا الإمساك يسبب خمج
 السبيل البولي في ٣٪ من الأطفال الذكور و ٣٣٪ من الإناث.
 - انسداد الطرق التنفسية مع حدوث الشخير.
- تزيد المشروبات التي تحتوي على caffeine و xanthenes و xanthenes و xanthenes و كالقهوة والشاي والكولا والشوكولا) الحالة سوءاً بفعلها المدر، ويجب الا ينسى المفعول المدر للبطيخ أيضاً.
- هناك دلائل على أن تدريب الطفل الصغير على
 استعمال "القعادة (النونية)" potty- training يقلل فرص
 حدوث السلس البولى الليلي.
- عوامل الشدة النفسانية كالافتراق عن الأم، أو قدوم مولود للأسرة، أو الرُهب من أترابه في المدرسة، وتؤثر العوامل النفسانية في الأطفال الكبار أكثر منها في الصغار وتسبب سلساً ثانوياً لا أولياً. وتجدر الإشارة إلى أن السلس بذاته يغضى إلى شدة نفسانية أكثر مما قد ينجم عنها.
- من العوامل المؤهبة أو المحرضة وجود إزعاجات في أثناء النوم، والأم التي لم يتجاوز عمرها العشرين عاماً عند الولادة، والأطفال بعد الأول في التسلسل، والأم المدخشة في المسرل عشر لفافات يومياً على الأقل، والأصول الإفريقية.

التعبير، يشمل عدة أمور:

- (١)- إجراء تقييم الجملة العصبية سريرياً، وفحص البول لتحري الخمج والعناصر الشاذة فيه وكثافته.
- (٢)- طمأنة الأهل أن الحالة هي تأخر في النضوج النضوج النضوج النضوج سيحدث للفائياً بنسبة ١٥٪ بالسنة، وأن الطفل لا يبلل فراشه متعمداً بهدف إزعاج الأهل، وألا يؤنبوه على فعلته أو الهزء منه، فالشدة النفسانية ستزيد الطين بلة، وعليهم عوضاً عن ذلك تعزيز نجاحاته.
 - (٣)- تجنب تناول كل ما من شأنه إدرار اليول.
- (1)- معالجة سلوكية تهدف إلى التدريب على السيطرة الإرادية على المثانة، بإحدى طريقتين:
- إحداث منعكس شرطي لدى الطفل بوضع حاسة

(محس، محساس) sensor في سرواله الداخلي ليلاً، تطلق جرس إندار عندما يبتل؛ ولو بقطرة بول واحدة، فتوقظه ليكمل إفراغ مثانته في الحمام إرادياً. ويحتاج الأمر إلى عدة أشهر من التدريب؛ ثلاثة أشهر غالباً للحصول على نتائج جيدة تستمر على المدى الطويل.

■ أما الطريقة الأخرى فتعتمد على تدريب المثانة لمدة أسبوعين. يطلب من الطفل أخذ كمية كبيرة من السوائل نهاراً بهدف زيادة الإدرار البولي: مع تأخير الاستجابة لإلحاح التبول. ستزداد تدريجياً سعة مثانته، وقدرته على تأخير تفريفها إرادياً.

إضافة إلى ذلك يقوم الأهل بإيقاظ الطفل كل ساعة ليذهب إلى المرحاض؛ للتعود على النهوض ليلاً لإفراغ مثانته، وهذه الطريقة من المالجة السلوكية مجدية ودائمة أيضاً.

(•)- معالجة دوائية، وتشمل إعطاء أحد الأدوية مثل desmopressin مضاد الكآبة، وله تأثير مضاد للفعل الكوليني ومضاد للإبالة أيضاً، وله ومناد للفعل الكوليني. ويبدو أن هذه الأدوية فعالة طوال مدة العلاج بها فقط.

و- العص العضلي التومي؛ هو تقلص عضلي تكززي tetanic مؤلم جداً، يصيب جزءاً من عضلة ما، وخاصة في عضل الريلة، يحدث في أثناء النوم غالباً، ولاسيما في الكهول والشيوخ، وقد يصادف إما ظاهرة منعزلة في معظم الحالات، وإما جزءاً من اضطراب استقلابي عام؛ كنقص الإماهة؛ أو اضطراب الشوارد؛ أو نقص نشاط الدرقية على سبيل المثال،

يعالج المص أعراضياً symptomatically بتمطيط العضلة، وقد يضيد في تلافي حدوثه ليلاً إجراء تمارين رياضية نهاراً تمدد تلك العضلة. أما في الحالات كثيرة التواثر، فيلجأ إلى الاستعانة بمركبات الكينين quinine.

ز- الإجفال النومي sleep startle أو النفضات النومية hypnic jerks أو الرمع (الخلجان) المضالي النومي hypnic jerks : هي حركات نفضية غير hypnagogic myoclonic twitches : هي حركات نفضية غير متناظرة في الأطراف، تحدث في بداية النوم، يخال المرء أنه يسقط من شاهق، وقد تطرد النوم فترة من الزمن، ولا تحتاج إلى العالج، وتكمن أهميتها في أن بعض الأطباء قد ينهب إلى تشخيصها خطأ بأنها صرعية المنشأ، ولاسيما في الرضى المصابين بالصرع أيضاً.

الأمراض الجلدية العصبية (المتلازمات العداسية)

عبد الناصر صليعي

المتلازمات الجلدية العصبية neurocutaneous syndromes، أو المتلازمات العداسية phacomatoses هي مجموعة من الأمراض الوراثية تتظاهر بآفات تصيب الجلد والجهاز العصبي.

تصنيف المتلازمات الجلدية المصبية:

۱- مثلازمات عداسیة حقیقیة phacomatoses true؛

- أ- الورام الليفي العصبي neurofibromatosis
- ب- التصلب الحدبي (العجري) tuberous sclerosis.

٢- أورام وعالية جلدية أخرى cutaneous angiomatosis:

- i- متلازمة ستيرج ويبر Sturge-Weber syndrome
- ب- متلازمة فون هيبل ثينداو Von Hippel-Lindau.
 - ج- الاصطباغ المتبدل incontinentia pigmenti.
- د- الأصطباغ المتبدل اللاثوني incontinentia pigmenti . achromins
- هـ- رنح توسع الشعيرات Ataxia-telangiectasia (Louis-Bar). (disease
- و- توسع الشعيرات النزفي الوراثي Osler-Weber-Rendu . disease
- ز- متلازمة الوحمات البشروية epidermal nevus .syndrome
- ح- داء فابري (الشحام السفينغوثي الوراثي) disease

أولاً- المتلازمات العداسية الحقيقية:

۱- الورام الليفي المصيي neurofibromatosis؛

الورام الليفي العصبي أو مرض فون هاوزن ريكلنغ Von الورام الليفي العصبي أو مرض فون هاوزن ريكلنغ Hausen Reckling أول من وصفه العالم فون هاوزن ريكلنغ عام ١٨٨، وهو تنكس جلدي عصبي يتظاهر بفرط نمو موضع في الظهارة المتوسطة والظهارة الخارجية في الجلد والجهاز العصبي.

- مُيْزُ لهذا المرض شكلان؛
- I NF-1 -1 الداء الليفي العصبي المحيطي أو داء فون هاوزن ريكلنغ وهو الشكل الشائع، وراثته جسدية سائدة على الصبغي ١٧.
- ب- NF-2 الداء الليفي العصبي المركزي أو متلازمة الورم العصبي السمعي المزدوج، وهو الشكل النادر، وراثته جسدية سائدة على الصبعى ٧٢.

التشريح المرضي: تنجم التبدلات التشريحية المرصية للنسيج العصبي الداعم وحدوث سوء تصنع، وفرط تصنع، وتنشؤات ورمية، قد تصيب الجملة العصبية المركزية والمحيطية والمستقلة، والجلد والعظم والغدد الصم والأوعية الدموية.

الأعراض والملامات:

أ- الأعراض الجلدية:

- (١)- بقع القهوة بحليب: café-au-lait من العلامات المميزة،
 وتوجد في كل المرضى تقريباً، وتتوضع على الجذع والأطراف على نحو عشوائي وتمف عادةً عن الوجه.
- (۲)- النمشات freckles، وتصيب الإبط لكنها قد تشمل الجسم كله.

ب- الأعراض العصبية:

- (١)- الأورام الليفية العصبية؛ التي تعد أذيات وصفية، وهي تصيب الجلد دائماً وتتطور إلى أذيات لاطئة أو معنقة, توجد العقيدات في الأعصاب المحيطية العميقة أو الجذور العصبية والأعصاب التي تعصب الأحشاء والأوعية الدموية, وتشكل الأورام الليفية العصبية التي تصيب التوزع الانتهائي للعصب الحيطي ورماً ليفياً عصبياً ضفيرياً.
- (۲) ورم دبقي للمصب البصري او ورم نجمي او ورم سمعي
 او ورم غمدي عصبي واورام سحائية عند ٥-١٠٪ من جميع
 مرضى NF.
- (٣)- أذيات الجملة العصبية المركزية وهي شديدة التنوع،
 وتشمل: كبر الرأس macrocephaly، وصعوبات التعلم أو
 اضطرابات الانتباه مع اضطرابات الكلام أو من دون ذلك.
- (3)- التخلف المقلي والاختلاجات، وتحدث في ٥٪ من الدوسي.

ج- الأعراض المينية:

عقبيدات لبيش Lisch nodules، وهي أورام عباسية hamartomas (عقد من نسيج شبيه بالورم يختلف عن النسيج الحيط به) في القرحية.

د- الشنوبات الهيكلية (القحف والفقار والأطراف):

- (١) عيوب وحيدة الجانب في الجدار الخلفي العلوي للحجاج مع جحوظ عيني نابض.
- (٢)- عيب في الدرز اللامي مع نقص تطور الخشاء في
 الجهة نفسها.

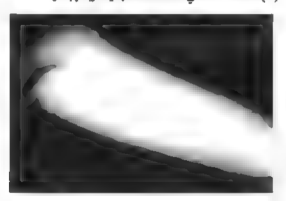
- (٣)- توسع الجافية مع توسع القناة الشوكية.
- (٤)- جنف حدبی kyphoscoliosis، یشاهد، بنسبه ۲-۱۰۰٪.
- (٥)- داء مفصلي كاذب arthrosis pseudo يصيب خاصة الظنبوب والكمبرة.
 - (٦) تشوهات العظام الطويلة.

ه- أعراض أخرى متنوعة:

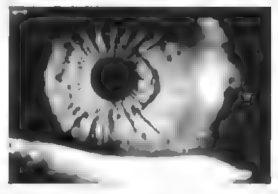
- (١)- الأورام الحبيثة وهي مضاعفات شائعة، وتشمل:
 الساركوما وابيضاض الدم leukemia والورم الدبقي plioma
 والورم الأرومي العصبي neuroblastoma.
- (٢)- البلوغ المبكر، وينجم عن إصابة المهاد بالورم الدبقي
 أو الأورام العابية hamartomas.
 - (٣)- مضاعفات رئوية.
- (٤)- ورم القواتم pheochromocytoma، وهو مضاعفة غير شائعة للداء.

المايير التشخيصية،

- المعايير التشخيصية للنمط I-NF: يتطلب تشخيص
 ا-NF وجود اثنين أو أكثر مما يلى:
- (۱)-ست بقع قهوة بحليب أو أكثر بقطر أكبر من ٥ ملم قبل سن البلوغ، وأكبر من ١٥ ملم بعد سن البلوغ.
 - (٢)- النمشات في المنطقة المغبنية أو الإبطية.



الشكل (١) بقعة فهوة بحليب café-au-lait كبيرة نموذجية



الشكل (٢) أورام عابية في القرّحية عقيدات ليش Lisch nodules

- (٣)-اثنين أو أكثر من الأورام الليفية العصبية أو ورم ليفي عصبى ضفيرى واحد.
- (٤)- وجود ١-NF في قريب للمريض من الدرجة الأولى.
 - (٥)- وجود عقيدتين أو أكثر من عقيدات ليش.
- (٦)- آفات عظمية مميزة مثل عسر تصنع العظم الوتدي
 أو ترقق قشرة العظام الطويلة مع فصال عظمي أو من دون
 ذلك.

ب- المايير التشخيصية للنمط NF-2.

- (۱)- ورم عصب سمعي مزدوج مثبت بـ (MRI و CT و فسيحياً).
- (۲)-قريب درجة أولى ثديه NF-2، ولديه ورم عصب سمعي
 وحيد الجانب.
- (٣)- قريب درجة أولى لديه NF-2، ولديه اثنان مما يلي:
 ورم ليفي عصبي، أو ورم سحائي، أو ورم دبقي، أو كثافة عدسية خلقية تحت المحفظة.

الاستقصاءات المغبرية والشعاعية:

تعتمد الدراسات المخبرية على التظاهرات السريرية ويشمل التقييم الكامل تقييماً نفسياً وحركباً، وتخطيط كهريائية الدماغ، واختبارات سمعية وعينية، والتصوير المقطعي المحوسب يشمل مقاطع للحجاج وللنخاع والثقبة السمعية الداخلية، والرئين المغنطيسي للدماغ والنخاع، والعيار الكمي للكاتيكولامينات في بول ٢٤ ساعة (VMA).

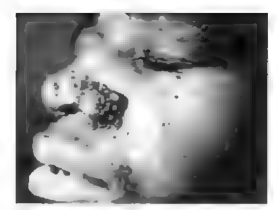
الدراسات الصبغية الجزئية ذات قيمة، لكنها ليست مشخصة دائماً.

المعالجة: لا توجد معالجة نوعية، بل يعتمد العلاج على تلطيف المضاعفات، فالأورام الليفية العصبية التي تضغط الأعصاب المحيطية أو الحبل الشوكي تستدعي التدخل الجراحي، وغالباً ما يكون الاستئصال غير كامل وتنكس الأعراض بعد عدة سنوات. ويجب تجنب المعالجة الشعاعية أو الكيميانية ما لم يلاحظ ترقي الورم، كما يجب الاهتمام بصعوبات التعلم لدى جميع الأطفال المصابين مما يتطلب علاجاً تأهيلياً مناسباً سلوكياً ونفسياً ودوائياً.

الإندار: لا يعاني معظم الصابين بـ NF مضاعفات شديدة. ١- التصلب الحديي (العجري) tuberous sclerosis

أول من وصف التصلب الحدبي فون هاوزن ريكلنغ ١٨٦٣، وهو تنكس جلدي عصبي مترقً وراثي يتظاهر بالثلاثي المرسي: نوب اختلاجية وتخلف عقلي وأورام غدية دهنية .adenoma sebaceum

الوراثة والحدوث: أظهر التحليل الوراشي أن هذا المرض



الشكل (٣) ورم غدي دهني - التصلب الحدبي

يورث صفة جسدية سائدة على النراع الطويلة للصبغي ٩ (99) أو النراع القصيرة للصبغي ١٦ (16p).

التشريح والآلية المرضية: تكون التبدلات المرضية واسعة الانتشار، وتتضمن إصابات في الجملة العصبية والجلد والشبكية والكلية والعظام والرئة وأحشاء أخرى.

أ- الجملة العصبية: الدماغ طبيعي الحجم، ولكن توجد عقد قاسية على سطح القشر ناعمة مدورة بيضاء قاسية الملمس مختلفة الحجوم، كما تصبح البطيئات الجانبية مكاناً لنمو عقد كثيرة صفيرة تنمو وتبرز ضمن جوف البطين على شكل (ميزابة الشمعة).

نسيجياً: تتصف العقد بمجموعة من خلايا دبقية لا نموذجية في المركز، وخلايا عرطلة في الحيط

ب- الجلد: أذيات الجلد متعددة، وتشمل الوحمة الوجهية الوصفية الورم الفدي الدهني adenoma sebaceum ويقعاً من تليف الجلد، وتحدث مناطق ناقصة الصباغ أو وحمات بيضاء على نحو شائع خاصة في أثناء الطفولة أما نسيجياً: فيبدو الجلد طبيعياً باستثناء نقص الميلانين.

ج- الشبكية: أورام خلقية صغيرة (عدسية phakoma)، قد تتألف من خلايا دبقية أو عقدية أو مولدات الليف.

د- إصابات أخرى: تتضمن الورم المضلي الخطط في المقلب، وكيسات كلوية ورثوية، والداء الوعائي اللمفاوي الرثوى, وأوراماً وعائية كبدية، وشذوذات هيكلية.

الأعراض والعلامات:

أ- الأعراض الجلبية:

(۱)- اللطخات غير المصطبقة ناقصة الميلانين ثلاث بقع أو أكثر بقطر> اسم، توجد عند الولادة وتستمر مدى الحياة.
(۲)- المدر القدى المدر المدر بالادمان المدر بالادمان الملادة

 (٢)- الورم الغدي الدهني الوجهي: لا يوجد حين الولادة أبداً، لكنه يشاهد في ٩٠٪ من الأطفال الصابين بعمر أربع سنوات ينتشر على نحو متناظر على الأنف والوجنتين بشكل الفراشة.

(٣)- بقع شاغرين Shagreen patches (جلد الدجاج)، هذه البقع وصفية للتصلب الحدبي, وهي أورام عابية hamartomas من النسيج الضام تشاهد خاصة في المنطقة القطنية العجزية، نادرة عند الرضع وتصبح واضحة بعمر عشر سنوات.

 (٤) - أذيات جلدية أخرى: بقع قهوة بحليب، وأورام ليفية fibroma صفيرة.

ب- الأعراض العصبية:

تخلف عقلي، ونوب اختلاجية على شكل تشنجات خلجانية طفلية في الرضع، أما في البالغ فتكون على شكل نوب مقوية رمعية معممة أو جزئية معقدة.

ج- الأعراض المينية:

(١) - الأذيات الشبكية: شوهدت أورام عابية (هامارتومات) في الشبكية أو العصب البصري في نحو ٥٠٪ من المرضى. ويشاهد نمطان من أذية الشبكية بضحص قعر العين: ورم عابي متكلس سهل التمييز قرب القرص، وورم أعدس phakoma اقل تميزاً يتوضع في محيط الشبكية.

(٢)- الأذيات في غير الشبكية: زوال اصطباغ القرحية,
 وضمور العصب البصري، وعيوب في الساحة البصرية.

د- أعراض حشوية:

 (۱)- إصابة كلوية: كيسات كلوية, أورام عابية (أورام نسيجية وعضلية ووعائية).

(٢)- إصابة رئوية: كيسات رئوية, فرط تنسج سنخي.

(٣)- إصابات تصلبية في القحف، وإصابات كيسية في
 الأمشاط والسلاميات.

الموجودات المخبرية والشماعية:

(١)-الدراسات المخبرية المنوالية طبيعية ما لم توجد أذية
 كلوية.



الشكل (٤) يقع شاغرين على الجلد في أسفل الظهر في مريض شاب مصاب بالتصلب الحدبي

- (٢) EEG غير طبيعي غالباً، إذ تُشاهد موجات بطيئة أو موجات حادة أو ذرى معممة وموجات بطيئة.
- (٣)- تظهر صورة الجمجمة البسيطة تكلسات صفيرة في المخ وجزء من المخيخ.
- (٤) CT الدماغ مشخص بوجود عقيدات متكلسة في جدران البطينات الجانبية، وعقيدات قشرية أو مخيخية متكلسة، والتحديد بالرئين المنتطيسي أكثر دقة.

التشخيص، يوضع التشخيص اعتماداً على الصورة السريرية النموذجية:

في الرضع يرجح التشخيص حين وجود ثلاث أذيات جلدية ناقصة الصباغ أو أكثر، ويدعم التشخيص وجود التشنج الخلجاني الطفلي، أما في الطفولة المتأخرة أو البلوغ فيميز المرض الثلاثي العرضي الوصفي (الوحمات الوجهية والصرع والتخلف العقلي)، ويدعم التشخيص وجود الأذيات الحشوية، كما أن CT و MRI يؤكدان التشخيص بظهور عقيدات متكلسة تحت السيساء.

المالجة والإنتار؛ المالجة عرضية ولا توجد معالجة نوعية تعالج الاختلاجات الجزئية والعممة بمضادات الاختلاج، أما التشنجات الخلجانية الطفلية فتعالج بالفيغاباترين vigabatrin والإنتار أفضل في الأشكال غير المكتملة، أما المتلازمة المكتملة فسيرها مترق مع زيادة الاختلاجات والعتم والطفل المصاب بالتشنجات الطفلية معرض على نحو كبير لخطر حدوث التخلف العقلي فيما بعد.

ثانياً- الأورام الوهائية الجلدية الأخرى:

۱- متلازمة ستيرج - ويبر Sturge-Weber syndrome:

تتظاهر بوحمة وعائية جلدية خمرية اللون عميقة تتوضع على الوجه بتوزع الفرع العيني لمثلث التوائم, مع ورم وعائي وريدي في السحايا, وتدبق وتكلسات في القشر الدماغي وتحته، واختلاجات وخزل شقي وتخلف عقلي وزرق.

الإمراضية والوراثة، مع أن هذه المتلازمة خلقية فإن أسبابها وإمراضيتها غير معروفة، ولم يشبت وجود شئوذ صبغي. لكن لوحظ وجود أشقاء مصابين بهذه المتلازمة؛ لذا قُبلت الوراثة الجسدية المتنحية في بعض العائلات.

الأعراض والعلامات

أ- الأعراض الجلدية، وحمة وجهية حمراء عميقة تفطي جزءاً كبيراً من الوجه والقحف في جهة واحدة ترتبط بالتوزع الجلدي للعصب مثلث التوائم, وقد تكون ثنائية الجانب في ربع الحالات.

يه الأعراض العصبية: اختلاجات وحيدة الجانب تحدث

في الجانب المقابل للوحمة، وهي التظاهرة السريرية الأكثر شيوعاً، تبدأ في السنة الأولى للحياة، وهي غالباً معندة على مضادات الاختلاج، وخزل شقي تشنجي مع ضمور عضلي واضطراب حس شقي، وتخلف عقلي يصبح أكثر وضوحاً مع تقدم العمر،

ج- الأعراض العيثية: عمى نصفي مماثل عند إصابة الفص القفوي: وزرق يحدث في ٣٠٪ تقريباً من المرضى.

الاستقصاءات الشعاعية:

أ- صورة الجمجمة: يشاهد بعد السنة الثانية من العمر منظر وصفي لسكة الترام tramline التي تحيط بتلافيف القشر الجداري القذالي.

ب- التصوير المقطعي المحوسب والرئين: يظهران شذوذات القشر المماب في عمر أبكر.

ج- تصوير الأوعية: يظهر الشنوذات الوريدية الشعرية.

التشخيص: يعتمد على وجود الوحمة الوعائية الجلدية
مع وجود واحد أو أكثر مما يلي: (اختلاجات، خزل شقي،
ضمور شقي مقابل، تخلف عقلي، زرق)، ويدعم التشخيص
بقوة ظهور التكلسات في صورة الجمجمة أو التصوير

المعالجة: لا تحتاج الوحمة الوجهية عادة إلى معالجة تجميلية، كما أن العلاج الشعاعي غير ناجح في إنقاص تشوهات الجلد، لكن يمكن تغطية الوحمة بمستحضرات التجميل. كما يجب ضبط نوب الاختلاج بمضادات الاختلاج، وقد يكون استنصال البؤرة المخلجة المندة جراحياً وإجراء العلاج الفيزيائي والتأهيل للخزل الشقي ضرورياً.

۲- مرض فون هييل لينداو Von Hippel-Lindau Disease



الشكل (٥) صورة للوجه تظهر ورماً وعائباً شمرياً جلدياً cutaneous capillary hemangioma (خمري اللون) في جهة واحدة من الوجه بتورع الفرعين الميني والفكي العلوي للعصب مثلث التواثم

مرض وراثي يورث بصفة جسمية سائدة على الدراع القصيرة للصبعي الشالث 3p25-p26، وتتألف هذه المتلازمة من تنشؤات وأورام عديدة أهمها الأورام الوعائية الأرومية الدموية hemangioblastoma. يتوضع هذا الورم في المخيخ في معظم الحالات، وفي نصف المرضى تقريباً أورام وعائية أرومية دموية في الشبكية، ثنائية الجانب، ويحدث في بعض المرضى سرطان الخلية الكلوية, أو ورم القواتم. أو أورام أو

ومن الأعراض والعلامات الشاهدة الرنح والصداع والدوار، وقد يحدث استسقاء دماغ بالضغط على البطين الرابع. كما قد تسبب الأورام الوعائية انفصالاً في الشبكية.

العلاج باستئصال الأورام الوعائية الأرومية الدموية والآفات الكلوية إن أمكن ذلك، ومعالجة الآفات الشبكية بالتخثير الضوئي بالليزر، كما يجب إجراء استقصاءات دورية منتظمة شاملة جميع الأعضاء والأجهزة المسابة.

٣- الأصطباغ المتبدل incontinentia pigmenti:

اضطراب وراثي مرتبط بالجنس X-linked سائد يصيب الإناث ويميت الذكور، يصيب الجلد على نحو وصفي ويصيب الدماغ والعينين والشمر والأظفار.

الأعراض والملامات:

الأعراض الجلدية هي أذيات خعلية حويصلية فقاعية يشاهد معظمها حين الولادة وفي الأسبوع الأول والثاني بعدها، وتشاهد أيضاً تبدلات اصطباغية بلون أزرق أو رمادي أو بني تظهر على الجذع والأطراف بين عمر ١٣- ٣٦ أسبوعاً. ومن الأعراض العصبية المشاهدة نقص تطور روحي حركي، وخزل شقي تشنجي، وخزل رياعي، واختلاجات، وتخلف عقلي، وتتضمن الأعراض العينية الحول، والساد، واصطباغ الشبكية وضمورها، وهناك أعراض أخرى، أهمها الأسنان الإسفينية وهي وصفية لهذا المرض.

المعالجة عرضية ولا يوجد علاج توعي.

1- الأصطباغ المتبدل اللالوني incontinentia pigmenti achromian

متلازمة تورث بصفة جسدية سائدة، تحدث اضطراباً في اصطباغ الجلد مع إصابة دماغية.

التظاهرات السريرية: نقص صباغ الجلد في الرضع يظهر بشكل ثنيات أو دوائر مع ميل لعودة لون الجلد الطبيعي في الطفولة المتأخرة، كما ترافق أذيات الجلد شنوذات عصبية وتطورية واضطرابات عينية، يعتمد التشخيص على نقص

الميلانين الوصفي، والعلاج عرضي.

ه- رئح توسع الشعيرات -ataxia-telangiectasia (Louis Bar disease):

ينجم عن عيب وراثي في إصلاح الـ DNA، جسدي متنع على الصبغي (١١)، تفقد فيه خلايا بوركنجي في المخيخ.

التظاهرات السريرية: الأعراض والعلامات السريرية متنوعة، لكن يوجد على نحو وصفي رنح جذعي في الطفولة يلاحظ حينما يتعلم الطفل المشي، وتوسع الشعيرات الجلدي وهو وصفي أيضاً لكن لا يوجد دوماً, وقد يرى توسع الشعيرات في المتحمة والوجه والأذنين أيضاً. ومن الأعراض المصبية المشاهدة تأخر التطور الحركي وتخلف عقلي طفيف ورمع عضلي وخلل مقوية ورتة واعتلال أعصاب محيطي، وهناك أعراض أخرى أهمها الأخماج المتكررة نتيجة نقص IgG-IgA. وهنونات في ٢٠٪ من المرضى أكثرها شيوعاً لمفوما المارك.

مخبرياً ارتفاع ألفا - فيتوبروتين لدى جميع المرضى، نقص IgG-IgA.

التشخيص: يكفي لوضع التشخيص وجود الرنح مع توسع الشعيرات وإيجابية ألفا فيتوبروتين.

الإنشار؛ المرض مشرقُ، ويؤدي إلى الوفاة بسبب الأخماج الرئوية والخباثات.

ا- قوسع الشعيرات النزهي الوراثي Hereditary أو متلازمة Jemorrhagic telangiectasia أو متلازمة Rendu بصيب شنوذ وعائي ينتقل بصفة جسدية سائدة، قد يصيب المركزي على نحو عرضي محدثاً خراجات دماغية، وأقل من ذلك حوادث وعائية صمية.

Epidermal nevus الوحمات البشروية syndrome:

مثلازمة الوحمات البشروية (الوحمة الدهنية الخطية الخطية (linear sebaceous nevus) هي اضطراب جلدي عصبي يظهر بأفات جلدية مميزة على شكل وحمات بشروية، ترافقها شنوذات عصبية تحدث في الجمجمة والدماغ في الجانب الموافق للوحمات.

A-داء هابري (الشحام السفينفولي الوراثي) Fabry disease

عيب وراثي مرتبط بالجنس مقهور، يحدث فيه خلل في استقلاب الفليكوسفينغولبيد بسبب عوز إنزيم هيدرولاز - ألفا - غالاكتوزيداز.

أولاً- اضطرابات حجم الرأس وشكله:

۱– منفر الرأس microcephaly:

يُقال بصفر حجم الرأس حين يكون قياس محيطه أقل من القياس الوسطي المناسب للعمر والجنس بأكثر من ثلاثة انحرافات معيارية، ويقسم صغر حجم الرأس إلى أولي وثانوى.

أ- صغر حجم الرأس الأولى: وهو الأكثر مشاهدة ولا ترافقه تشوهات في الجملة المصبية المركزية أو في خارجها. وترافق معظم حالاته متلازمات وراثية مثل متلازمة داون trisomy 2l ودوارد trisomy 18 ومواء القطة وغيرها. وقد تورث هذه الحالة صفة صبغية جسدية متنحية recessive ونسبة حدوثها ١/٤٠٠٠ ولدى معظم المرضى مظهر وصفي مع ميلان الجبهة، وتبارز الأنف والأذنين، وهم يعانون تخلفاً عقلياً واختلاجات. وهناك نموذج آخر من هذا الداء يورث صفة جسدية سائدة dominant ويكون التخلف المقلى فيه خفيفاً ومن دون سحنة مميزة خاصة.

ب- صغر حجم الرأس الثانوي: تنجم معظم هنه الحالات عن أذبات في الدماغ تؤدي إلى نقص تطوره بدءاً من الحياة الجنينية أو في السنوات الأولى من العمر، أي في فترة نمو الدماغ السريعة. أهم هنه العوامل أخماج باطن الرحم (كالشيروس مضخم الخلايا cytomegalovirus والحصبة الألمانية وداء المقوسات). ويسببها أيضاً تعاطي أدوية إنهاء الحمل أو التعرض للأشعة والأذيات حول الولادة والتهابات السحايا والدماغ والاضطرابات الاستقلابية كضرما فنيل الانين phenylalanine في الأم أو في الوليد. والتحام الدروز الباكر غير المالج معالجة مناسبة.

الظاهر السريرية والتشخيص:

يجب الاهتمام بقياسات الرأس بفترات منتظمة، لا بقراءة وحيدة، مع إجراء مقارنة تسارع نمو محيط الرأس بخطوط النمو الخاصة للعمر والجنس. ومن المهم تقصي وجود سيرة أسرية لصغر حجم الجمجمة أو لأمراض عصبية أو استقلابية وأخذ قصة مفصلة عن الأذيات ما حول الولادة؛ أو التهاب السحايا أو الدماغ. ويجب قياس محيط رأس الوالدين والأشقاء إضافة إلى فحص شكل الجمجمة واليوافيخ fontanelle بحسب العمر والبحث عن التشوهات المرافقة.

يدل صغر الرأس الملاحظ عند الولادة على إصابة باكرة حدثت في أثناء الحياة الجنينية غالباً، ولا يسبب منفر حجم الرأس أذية دماغية إذا ما حدث بعد عمر ٢-٣ سنوات.

تجرى للأطفال دراسة الصبعيات ولاسيما بوجود تشوهات مرافقة، كما يضيد TT أو MRI في كشف الاضطرابات التعلورية والإقفارية وكذلك التكلسات الناجمة عن إنتانات باطن الرحم. كما تفيد معايرة أضداد أخماج باطن الرحم TORCH عند الأم ووليدها لتشخيص حالات الإصابة في الحياة الجنيئية، وتشمل التحاليل الأخرى رحلان الحموض الأمينية في الدم والأمونيا ومستوى الفنيل آلائين في دم الأم.

المالجة

ليس لمعظم الحالات المنكورة علاج نوعي، وعند تحديد السبب على الطبيب تقديم الاستشارة الوراثية مع تقديم السعم المنوي للأسرة وتحويل هؤلاء الأطفال إلى الجهات المنية بالتطور العقلى للمراقبة والساعدة.

r کبر حجم الرأس macrocephaly.

قد يكون كبر الرأس أسرياً، ويورث صفة جسدية سائدة. وغالباً ما يكون الطفل رخواً مع تأخر تطوره الحركي من دون تأخر مرافق في التطور الروحي، يحدث ازدياد مطرد لمحيط الرأس في السنة الأولى من الحياة عادة ليصل إلى أكثر من خط الـ ١٩ منوي من الخط البياني السوي، وليس لهذه الحالات شأن مرضي، ويتم تأكيد التشخيص بقياس محيط رأس الوالدين والأشقاء.

قد يكون كبر حجم الرأس لثخن عظام الجمجمة، كما توفي فقر الدم الانحلالي haemolytic anaemia أو الرخد rickets وتكون المظم الناقص osteogenesis imperfecta وعسر الودائة achondroplasia

قد ترافق بعض الحالات الاستقلابية ضخامة حجم الرأس مثل أمراض الليزوزيمات مثل داء تاي ساكس وأدواء الفانفليوزيد وأدواء عديدات السكاريد المخاطية ويعض اضطرابات الحموض الأمينية (كبيلة شراب القيقب (syrup وحثل المادة البيضاء وللالمانية ويعون البيضاء المبدل اللون metachromic leukodystophy ويكون حجم الرأس كبيراً في الأطفال المصابين بالورام الليفي neurofibromatosis.

يعتمد التشخيص على السيرة المرضية والفحص العصبي، ومن المهم جداً نفي حالات استسقاء الدماغ لما للعلاج الباكر من أهمية في تطور الطفل الروحي والحركي. يعتمد العلاج على السبب، وهو داعم غالباً.

۳- استسقاء اثرأس hydrocephalus:

يؤدي كل من نقص امتصاص السائل الدماغي الشوكي غالباً أو زيادة إفرازه نادراً إلى ارتفاع ضغط السائل الدماغي الشوكي داخل الرأس، ويسمى هذا استسقاء الرأس المتصل communicative أما الاستسقاء الناجم عن انسداد جريان السائل الدماغي الشوكي ولا سيما انسداد قناة سيلفيوس التي تصل بين البطين الثالث والبطين الرابع؛ فيدعى الاستسقاء اللامتصل.

أسباب استسقاء الدماغ:

أكثر الأسباب مصادفة شذوذات مسال aqueduct سيلفيوس أو آفات البطين الرابع التي تعوق خروج السائل الدماغي الشوكي إلى الصهاريج حول قاعدة الدماغ.

قد يكون تضيق مسال سيلفيوس خلقياً پورث بنسبة قليلة بصفة متنحية مرتبطة بالجنس، وقد يرافق عيوباً خلقية أخرى في الأنبوب العصبي، أو إنه قد يحدث عقب التهابات السحايا أو نزوف الدماغ، وقد يحدث انسداد في مخارج البطين الرابع بسبب أورام الحفرة الخلفية وتشوه كياري Chiari malformation ومتالازمة داندي – ووكبر -Walker

وأكثر أسباب الاستسقاء المتصل شيوعاً هي النزف تحت العنكبوتية والتهابات السحايا وأخماج باطن الرحم والارتشاحات الابيضاضية.

المناهر السريرية: تتبدل الأعراض والعلامات بحسب عمر الطفل وسرعة ترقى الاستسقاء ويحسب العامل السبب.

أكثر العلامات مشاهدة عند الرضع هي تزايد حجم الراس مع توسع اليوافيخ وأوردة فروة الراس؛ وترافقها عادةً جبهة عريضة وانحراف العينين تحو الأسفل وتحدد في حركة العينين للأعلى (علامة غروب الشمس)، وفي الحالات المتقدمة تظهر أعراض ارتفاع الضغط داخل القحف كالميل إلى النوم والخمول أو الهياج والقياء ونقص الشهية.

العلاج الرئيسي هو معالجة السبب إن أمكن ذلك، مع الحاجة إلى وضع تحويلة بطيئيية صفاقية ventriculoperitoneal shunt هي معظم الحالات. يمكن خزع قاع البطين الثالث هي بعض حالات استسقاء الرأس اللامتصل. وأهم تعقيدات وضع التحويلات هي التهابات

السحايات

الإنشار: يعتمد الإنشار على العامل السبب وعلى السرعة في إنقاص الضغط المرتفع داخل القحف وبالتالي الحفاظ، على ثخن القشرة الدماغية وحمايتها من التأذي.

early craniosynostosis التحام الدروز الباكر -(

ويطلق على التحام درز واحد أو أكثر من الدروز القحفية، وأثية التعظم الباكر غامضة وقد وجد لدي بعض المرضى طفرات جيئية لمستقبلات عامل نمو الأرومة الليفية fibroblast growth factor receptor (FGFR).

يكون التحام الدروز الباكر إما ثانوياً ثالياً لعدم نمو الدماغ وزيادة حجمه: وإما أولياً وهو نادر غالباً، نسبة حدوثه ١/٢٠٠٠ وهو مجهول السبب، وتقدر المتلازمات الصبغية بـ ١٠-٢٠٪ من مجمل الحالات.

المظاهر السريرية: من الشائع حدوث التحام درز واحد ولاسيما الدرز السهمي sagittal: مما يؤدي إلى رأس متطاول ومضغوط من الجانبين يدعى الرأس الزروقي scaphocephaly وهذا الشكل هو أكثر شيوعاً في الذكور (الشكل)).

أما التحام الدرز الإكليلي والدرز الجبهي الوتدي فيؤديان الى تسطح الجبهة في الجهة الموافقة مع ارتضاع الحجاج. وتسمى هذه الحالة الدنع الجبهي (الرأس الوارب) frontal وتشيع في الإناث. (الشكل). أما الحالات التي يرافقها تسطح القفا في جهة واحدة فغالباً ما تنجم عن الوضعية في اثناء النوم خاصة عند الأطفال قليلي الحركة كما في الإصابات العضلية والشلل الدماغي.



الشكل (١) الرأس الزروقي.



الشكل (٢) الرأس الوارب.

يؤدي التحام الدرز اللامي lambboid إلى تسطح العظم القفوي في جانب واحد وتبارز الجبهة في الجهة الموافقة. أما الرأس المثلثي trigonocephaly فينجم عن التحام الدرز الجبهي metopic: في حين يؤدي التحام الدرز الإكليلي إلى الرأس المخروطي (تسنم الرأس) turricephaly.

التعبير، يكون الأطفال المصابون بالتحام درز وحيد سويُين عدا المظهر الجمالي، وتستطب الجراحة لإصلاح التشوه من الناحية الجمالية. يعتمد الإندار على الدرز المصاب والتشوه المرافق، وقد يزداد الضغط داخل القحف في حالات التحام درزين أو اكثر فيستطب حينئذ التداخل الجراحي العلاجي.

ثانياً- الشلل الدماغي cerebral palsy:

ما زال معدل حدوث الشلل الدماغي ثابتاً خلال (1-1 سنة الأخيرة على نحو ٢ من كل ١٠٠٠ ولادة حية على الرغم من تطور المتاية بالولدان والخدج والوقاية من تأذي الدماغ في فترة ما حول الولادة.

تشخيص الشلل الدماغي صعب في الطفولة الباكرة. ففي دراسة أمريكية شفي معظم الأطفال الذين كان من المتقد أنهم مصابون بشلل دماغي في عمر سنة واحدة ببلوغهم اللا سنوات من العمر.

تعريف الشلل الدماغي: الشلل الدماغي هو اضطراب في التوازن والحركية والقوية ناجم عن أذية دماغية مكتسبة خلال مراحل التطور الدماغي: أي من الحياة الجنيئية إلى نهاية السنة الثانية من الحياة تقريباً. هذه الأذية ثابتة وغير مترقية، ويطلق عليها اعتبالال الدماغ الثابت static مترقية، ويطلق عليها اعتبالال الدماغ الثابت encephalopathy.

الدماغ وزيادة مُقَدرات الطفل التطورية.

تصنيف الشلل الدماغي: هناك عدة طرائق لتصنيف الشلل الدماغي: وأكثرها شيوعاً الطريقة التي تعتمد على نموذج الاضطراب الحركي وتوزع الإصابة في الجسم.

يعد الشلل الدماغي التشنجي spastic اكثرها شيوعاً؛ إذ إنه يؤلف نحو ٨٥٪ من الإصابات. ويتلوه الشلل الدماغي الكنمي (مختل الحركة) dyskinetic بنسبة ٨٠٥٪ والشلل الدماغي الرنحي الأتكسي ataxic في ٨٠٥٪.

أما بالنسبة إلى توزع الإصابة على الجسم فهناك الشلل الدماغي الشقي (الفالج) hemiplegia والذي يشمل شق الدماغي الشقي (الفالج) demiplegia والذي يشمل شق الجسم وتكون إصابة الطرف العلوي فيه أشد من السفلي غالباً والشلل الرياعي quadriplegia الذي يصيب الأطراف الأربعة وتكون فيه إصابة الطرفين العلويين أشد من إصابة الطرفين السفليين، ويوصف بالشلل الشقي المزدوج (الفالج المضاعف) double hemiplegia. وترافقه أحياناً إصابة المضلات المعصبة من البصلة السيسائية، والشلل الرباعي التورفين السفليين فيه أشد من إصابة الطرفين العلويين العلويين العلويين العلويين العلويين العلويين العلويين الملويين الملويين الملويين الملويين. البصلية على نحو رئيس؛ ويدعى الشلل فوق البصلي ويدعى الشلل فوق البصلي. suprabulbar palsy

المظاهر السريرية، تختلف المظاهر السريرية وفقاً لنوع الشلل الدماغي، وعلى نحو عام يتأخر التطور الحركي في المصابين بالشلل الدماغي ويلاحظ الأهل ذلك في عمر ٦-٨ شهور غالباً: إذ يتأخر الطفل بالجلوس والتقلب من جانب إلى آخر، ويمكن للأطفال الصابين بالشلل الشقي hermplegia أن يبدو لديهم تفضيل استخدام إحدى اليدين مهم، handedness على نحو مبكر قبل عمر السنة وهو عرض مهم، حتى لو كان الطفل يفضل استخدام اليد اليمتى باكراً.

من الأعراض المهمة صعوبات التغذية إذ تشعر الأمهات بأن أطفائهن يحتاجون وقتاً أطول إلى الأكل وصعوبة بالتحول إلى الأكل وصعوبة بالتحول إلى الغذاء بالمواد الصلبة أو نصف الصلبة فيميل هؤلاء الأطفال إلى دفع اللقمة والطعام إلى خارج الفم مع حدوث شرق متكرر. كما يشيع القلس المعدي المريثي ولا سيما في حالات الشلل الرباعي. وقد تصادف متلازمة سانديفر عيما Sandifer بسبب تخريش منطقة أسفل المريء بالقلس المعدي المريئي، والتي تتجلى بحدوث قعس lordosis ظهري ورقبي، مع إمالة الرأس إلى الجانب وتشنيج في الأطراف الأربعة. وقد يلاحظ في الحالات الشديدة من الشلل الدماغي

الرباعي، ازدباد المقوية المعمم باكراً ويتخذ هؤلاء الأطفال وضعيات من القعس الظهري والرقبي.

يتأخر الأطفال المصابون بالشلل الدماغي بالجلوس ويميلون إلى الاستناد والنراعان خلف الظهر لحفظ التوازن بسبب التشنج في عضلات الورك. وقد يجلس الطفل في وضعية W في حالات الشلل النصفي السفلي التشنجي. قد يتأخر النطق عند الأطفال المابين بالشلل الدماغي ويتماشى هذا مع شدة الإصابة ولكن من دون تأخر الفهم والارتكاس العاطفي والابتسام.

الأعراض المرافقة: يحدث لدى الأطفال المصابين بالشلل الدماغي مجموعة من الشكايات والأعراض تترافق نسبياً على نحو طردى وشدة الأذية الدماغية.

يجد هؤلاء الأطفال صعوبات متوسطة إلى شديدة في التعلم وقد يرافقها نقص السمع، ويكون معظم المسابين ناحلين مع نقص في الكتلة العضلية لوجود صعوبة في التغذية. وقد يحتاج بعضهم إلى الأنبوب الأنفي المعدي أو إلى تضميم المعدة لتحسين حالة التغذية لديهم، وقد يصاب هؤلاء بالتهاب المريء والقلس المعدي المريئي وذات الرئة الاستنشاقية المتكررة. وقد يذهب خطأ من لا يدقق فيظن أن نوب فرط المقوية مع ميلان الرأس إلى الجانب والانزعاج الشديد؛ هي نوب اختلاجية شقية لا متلازمة سانديفر. ويجب في هؤلاء الأطفال دراسة حموضة المريء، ويعالج هذا ورائياً غالباً أو جراحياً أحياناً.

يشيع حدوث الإمساك في الأطفال قليلي الحركة، وهو إذا استمر أدى إلى خطورة حدوث توسع قولون مكتسب ونوب متكررة من المفص بعد العلعام والتبرز بالإفاضة، وعلاج الإمساك عرضي، وسلس البول incontinence مشكلة شائعة في الشلل الدماغي الشديد ويجب أن يبدأ تدريب الطفل على الاستمساك منذ أن يصبح جاهزاً تطورياً.

ونقص السمع من الأمور الشائمة أيضاً وقد يحتاج الأطفال المعابون إلى سماعات مع تأهيل نطق. كما يشاهد نقص الرؤية والحول في نصف الأطفال المعابين تقريباً لأسباب متعددة منها أخماج باطن الرحم التي تسبب الشلل الدماغي وترافق الساد وأذيات الشبكية. كما قد يصادف اعتلال الشبكية في الخداج، وكذلك إصابة مقلة العين (صفر أو كبر العين) الذي يرافق الحالات الصبغية والجيئية من الشلل الدماغي. وقد يصاب الأطفال بقصر بصر أو مد بصر أو عمى قشري بسبب الأذية الدماغية. والصرع شائع الحدوث في الشلل الدماغي ويصاب به ثلث الأطفال تقريباً.

معالجة الشلل العماغي: لا يوجد علاج شاف للأذية الدماغية. وبالتعريف فإن هذه الأذية الدماغية ثابتة ولا تترقى، وعلاج المشاكل المرافقة عرضي. يتطلب تدبير الشلل الدماغي عملاً جماعياً multidisciplinary بشارك فيه الأهل والمعالج الفيريائي ومعالج المنطق والمعالج المهني من طبيب أطفال واختصاصي في الإعاقة المصبية بعدية وطبيب الأمراض العصبية عند الأطفال وطبيب تغدية وطبيب العظمية إضافة إلى اختصاصات أخرى كالعينية والسمعيات وغيرها.

ويعالج التشنج بمرخيات العضل ويحقن العضل المتشنج بالسم الوشيقي، تتأثر البقيا بحسن العناية الصحية بالطفل، ويموت ٢٠-٥٠٪ من الأطفال بمنتصف سن المراهقة.

:mental retardation كالكأ- التخلف المقلي

يصاب ٣٪ من الأطفال بالتخلف المقلي الذي يتظاهر بصعوبات تعلم متوسطة، و٤, ٠٪ بصعوبات تعلم شديدة ولا يعرف سبب هذه الإصابات في ٣٠-٩٠٪ من الحالات.

يتجلى التخلف المقلي بتأخر تطور روحي حركي، ويميل بعضهم إلى أن يكون هادئاً في حين يصاب آخرون بضرط الحركة والهياج والعنف، حتى إيذاء النفس.

الأسباب: هناك أسباب عديدة لصعوبات التعلم متوسطة الشدة والشديدة، منها: الشنوذات الصبغية والجينية وعيوب تطور الدماغ، ومنها اضطرابات التغذية، وأخماج باطن الرحم والتسمم بالرصاص ومتلازمة طفل الكحولية syndrome وأذيات الدماغ الرضية وسواها.

الاستقصادات: يجرى لهؤلاء الأطفال تصوير الدماغ بالرئين المغطيسي وتنميط صبغي ومسح استقلابي للحموض الأمينية في البول، وينصح بميار الأمينية في الدم والحموض العضوية في البول، وينصح بميار (CK) خصوصاً عند الذكور في السنوات الأولى، وتحري الصبغي X الهش fragile X syndrome أما فالدة تخطيط الدماغ فمحدودة جداً في هذه الحالات.

التعبير؛ يتابع هؤلاء الأطفال من قبل فريق متعدد الاختصاصات multidisciplinary ويفضل إجراء استشارة وراثية أيضاً.

رابعاً-- الصرع في الأطفال:

النوية الاختلاجية: هي اضطراب مفاجئ وعابر في وظيفة القشر الدماغي ينجم عن حدوث انفراغات كهربائية متوافقة تتجلى سريرياً بأعراض حركية أو حسية أو عصبية مستقلة أو كلها معاً.

المسرع epilepsy: هو حدوث نوبتين اختلاجيتين أو أكثر من دون عامل محرض.

الصرع الأساسي أو مجهول السبب epilepsy idiopathic: تعبير يطلق عندما لا يمكن معرفة سبب الاختلاجات ويكون المريض طبيعياً.

epilepsy Ìsymptomatic/ الصرع الشانوي أو العرضي secondary يطلق هذا التعبير على الحالات التي يمكن تحديد سببها.

ويذكر فيما يلي نماذج من الصرع الأكثر مشاهدة في الأطفال:

۱- المسرع الموضع الحميد مع ذرى (حسكات) صدقية مركزية benign childhood epilepsy with centrotemporal spikes

هو نمط شائع من الصبرع الموضع في الطفولة إنذاره ممتاز، ويحدث في أطفال أسوياء تراوح أعمارهم بين ٢ و١٤ سنة، وقمة حدوثه بين ٩ و١٠ سنوات. وهناك عادة قصة عائلية إيجابية للصرع (الاختلاجات الموضعة).

تقتصر العلامات الحركية والأعراض الحسية الجسمية على الوجه غالباً. وتتضمن الأعراض البلمومية الضموية تقلصات مقوية وخدر اللسان والوجنة أحادي الجانب (خاصة على طول اللثة). ترافقها أصوات صادرة عن الحلق وعسر البلع وإلعاب شديد. وقد تنتشر التقلصات المقوية – الرمعية أو الخدر للأطراف في الجهة نفسها. قد يكون الوعي سليماً أو مضطرياً والاختلاج الموضع قد يتطور إلى اختلاج معمم ثانوي. عدد النوب في معظم المسابين قليل، وتحدث نوية واحدة فقط في ١٠٪ منهم تقريباً، وتحدث النوب المتكررة في نحو ٢٠٪. يحدث هذا الشكل من الصرع في أثناء النوم في نص ١٠٪ من المرضى، في حين يشاهد الاختلاج الموضع المقد في ساعات الاستيقاف غالباً.

نعط تخطيط الدماغ الكهربائي EEG عادة مشخص لهذا النوع من الصدع بوجود أمواج حادة وذرى في المنطقة المعدفية المركزية centrotemporal أو المنطقة الرولاندية normal مع فعالية كهربائية قاعدية طبيعية hoomal مع فعالية كهربائية قاعدية طبيعية للأطفال background activities مع متكررة ولا يجب أن توصف على نحو منوالي بعد الاختلاج الأول. الكاربامازيين هو الدواء المفضل الذي يجب أن يستمر العلاج به مدة سنتين على الأقل أو حتى عمر ١٤-١٤ سنة حين يهدأ المرض تلقائياً.

epilepsia partialis التهاب الدماغ لراسم وسين continua" Rasmussen encephalitis

تحت حاد، وهو من أسباب الحالة الصرعية الموضعة المستمرة. وقد يسبق ظهور النوبة الصرعية الموضعة مرض حموي غير نوعي. هذه النوب قد تكون متكررة بشدة أو مستمرة، وتبدأ عادة قبل عمر ١٠ سنوات.

يظهر تخطيط الدماغ الكهريائي وجود فعالية اشتدادية منتشرة مع موجات بطيئة.

قد يكون سبب المرض مناعياً لوجود أضداد ذاتية ترتبط بمستقبلات الخلوتامات glutamate receptors وتحرضها. يترقى المرض غالباً وقد يكون قاتلاً، ولكنه قد يتوقف تلقائياً تاركاً عقابيل عصبية بؤرية كالخزل الشقى.

العلاج بمضادات الاختلاجات مع الستيروليدات القشرية والغلوبوتين الثناعي وريدياً.

y- الاختلاجات العممة generalized seizure:

أ- نوب الغياب (قديماً: الصرع الصغير) absence epilepsy:

تتميز بتوقف الفعالية الحركية أو الكلام توقفاً مفاجئاً
مع رمش الحاجبين وحركات مص شفاه أو بلع أحياناً أو
حركات تلقائية غير هادفة كشد الثياب ولا ترافقها نسمة
(أورة) أبداً. هذه الاختلاجات غير شائعة قبل عمر الخمس
سنوات وأكثر حدوثاً عند الفتيات. ونادراً ما تستمر النوية
أكثر من ٣٠ ثانية ولا تحدث بعدها حالة ما بعد الاختلاج،
وقد تتكرر أكثر من ٣٠ مرة يومياً، هذه الصفات تميز نوب
الغياب من الاختلاجات المقدة الموضعة. لا يضقد المريض
متوية الجسم ولكن الراس قد يسقط قليلاً للأمام.

يتابع المريض بعد نوبة الأختلاج نشاطه السابق على نحو طبيعي، تثير نوبة الصرع الصغير هذه فرط التهوية مدة ٣-٤ مقائة..

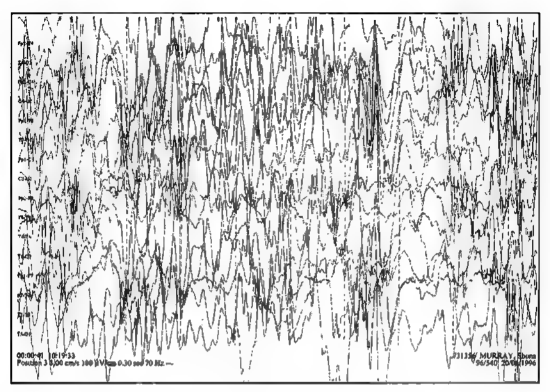
يظهر تخطيط الدماغ الكهربائي (مخطط-1) موجات حادة (حسكات) وصفية معممة بمعدل ٣ في الثانية وأمواج بطيئة ٣/ second spikes and slow waves ولا سيما في أثناء فرط الثهوية.

ترافق الاختلاجات المقدة غير الوصفية (صدع الغياب غير الوصفي) مكونات حركية تتألف من حركات عضلية مقوية في الوجه والأصابع أو الأطراف أو فقد مقوية الجسم أحياناً.

العلاج الأساسي هو الإيتوسكسمايك ethosuximide وقالبروات الصوديوم sodium valproate الإندار جيد.

٣- الصرع الممم القوي – الرممي tonic-clonic:

هذه الاختلاجات شائعة جداً وقد تتلو الاختلاج الموضع مع بدء بؤري (تعمم ثانوي) أو تحدث وحدها. قد ترافقها



المخطط (١) مسرع الغياب الطفلي

نسمة مما يشير إلى بدء بؤري لنوبة الاختلاج، من المهم أن يُسأل أهل الطفل عن وجود النسمة إذ إن وجودها يشير إلى مكان الأفة أحياناً. يفقد المريض الوعي مباشرة وتنحرف العينان إلى الخلف، ويبدو تقلص مقو في عضلات الجسم كلها ويزرق الطفل مع انقطاع النفس apnea، يُستهل الطور الرمعي بتقلصات رمعية تتناوب مع ارتخاء المجموعات العضلية المختلفة. ويتباطأ الطور الرمعي كلما اقتربت نوبة الاختلاج - التي تستمر عادة عدة دقائق - من نهايتها، ويتنهد المريض عندما تقترب النوبة من النهاية.

قد يعض المريض لسانه في أثناء الاختلاج ولكنه نادراً ما يتقيأ، ومن الشائع فقدان السيطرة على المصرات وخاصة المثانة في هذا الشكل من الاختلاج، كما يجب نزع الألبسة الضيقة والمجوهرات حول العنق. ويجب أن يوضع المريض على جنبه، والعنق والفك السفلي يجب أن يوضعا بوضعية فرط البسط لمساعدة المتنفس، ويجب ألا يفتح الفم بإصبع الطبيب أو بأي جسم لأن اسنان المريض قد تُستنشق أو قد تحدث أذية الجوف الفموي البلعومي في المريض. يكون الطفل بعد نوبة الاختلاج نصف مسبوت semicomatose ويبقى في حالة نوم عميق مدة نصف ساعة حتى ساعتين. وإذا فحص المريض في أثناء نوبة الاختلاج أو مباشرة بعدها ولا أخص المريض في أثناء نوبة الاختلاج أو مباشرة بعدها وقد ترى لديه منعكسات وترية مشتدة أو رمع أو أخمصيان

بالانبساط (علامة بابنسكي)، ويحدث بعد الاختلاج قياء وصداع جبهى مزدوج شديد.

يظهر تخطيط الدماغ الكهريائي هبات معممة من أمواج حادة أو ذرى وأمواج بطيئة spikes and slow waves وقد يكون طبيعياً بين النوب.

العلاج الأساسي هو فالبروات الصوديوم.

المدرج الخلجائي (الرمعي العطيلي) myoclonic في الأطفال؛

يتميز هذا الاضطراب باختلاجات متكررة تتألف من تقلصات عضلية قصيرة متناظرة غالباً مع فقد مقوية الجسم والسقوط أو الانحناء slumping نحو الأمام وقد بسبب أذيات للوجه والفم. يتضمن الصرع الخلجاني مجموعة مختلفة من الحالات بأسباب مختلفة ونتائج متنوعة، يمكن تصنيف الصرع الخلجاني عند الأطفال في خمس مجموعات:

(۱)- الخلجان الحميد عند الولدان epilepsy of infancy: يبدأ في فترة الرضاعة الباكرة، ويتألف من هجمات من حركات رمعية خلجانية محددة في العنق والجنع أو الأطراف في أثناء النوم غالباً. قد تختلط الفعالية الخلجانية بالتشنجات الطفلية. تخطيط الدماغ الكهريائي طبيعي، وتتوقف الخلجانات

بعمر أقل من سئة. مضادات الاختلاج غير مستطبة.

(٢)- الصرع الخلجاني (الرمعي العضلي) الوصفي ذو البدء في الطفولة الباكرة: يكون الأطفال الذين يصابون بهدا النوع من الصرع طبيعيّين قبل بدء الاختلاجات مع حمل ومخاض وولادة طبيعية وتطور سليم. متوسط عمر البدء سنتان ونصف السنة ويراوح ذلك بين ١ أشهر حتى ٤ سنوات. تردد الاختلاجات الخلجانية متفاير، قد تحدث عدة مرات يوميا أو يبقى الطفل من دون اختلاج عدة أسابيع. يكون لدى بعض الأطفال اختلاجات حرارية أو اختلاجات حرارية مقوية - رمعية قد تسبق بدء الصرع الخلجاني، ويكون لدى ١٥٪ من المرضى تقريباً صرع مقو - رمعي معمم إضافة إلى الصرع الخلجاني،

ترى في تخطيط الدماغ الكهريائي موجات حادة (ذري، حسكات) سريعة fast spike wave complexes ذات تردد اكثر من ه. ٢ هرتز ونظم سوي normal back ground مرافق في أغلب الحالات.

ولدى ٣٠٪ من الأطفال على الأقل قصة صرع عائلية تشير إلى وجود أرضية وراثية في بعض الحالات.

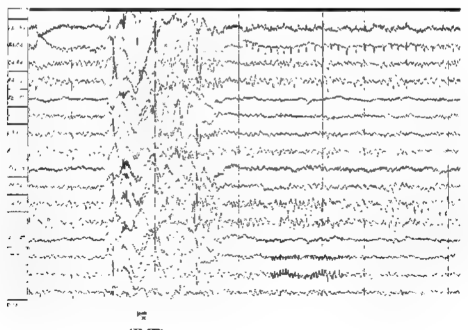
النتيجة طويلة الأمد جيدة نسبياً، ويحدث التأخر العقلي في قليل من المسابين، ويشفى أكثر من ٥٠٪ منهم بعد عدة سنوات، ومع ذلك تحدث في عدد لا بأس به من هؤلاء المرضى مشاكل اللغة والتعلم والاضطرابات السلوكية والعاطفية مما يتطلب متابعة طويلة الأمد.

(٣)- الصرع الخلجاني الشديد (الرمعي العضلي) في الرضع severe myoclonic epilepsy of infancy. هو مجموعة من الاضطرابات ذات إندار سيء. تبدأ الاختلاجات المقوية - الرمعية المعممة أو البؤرية في السنة الأولى من الحياة. غالباً ما يرافق الاختلاج المعمم خمج الطرق التنفسية العلوية وحمى خفيفة، ويتطور إلى حالة صرعية. ويشاهد تأخر التطور العقلي في ٣٠٪ من المعابين، ووجود سيرة أسرية للصرع أقل مصادفة مما في الصرع الخلجاني الوصفي.

يبدي تخطيط الدماغ الكهربائي موجات بطيشة حادة، ويعند الصرع على الأدوية.

ترافق معظم هذه الحالات طفرة في جين SCNA1 ويحدث تقهقر فكري ومشاكل سلوكية في ٧٥٪ من الأطفال المسابين.

(4)- الصبرع الخلجاني (الرمعي العضلي) الشبابي (1)- الصبرع الخلجاني (الرمعي العضلي) الشبابي منة ويكون 6/ تقريباً من الصبرع الخلجاني، له علاقة بالوراثة وقد وجدت علاقة مع جين متوضع على الدراع القصير للصبغي السادس. يرى في المرضى رمع (خلجات) عضلي متكرر حين الاستيقاظ قد يتعذر معه تمشيط الشعر وتنظيف الأسنان، تميل الاختلاجات إلى التراجع مع تقدم النهار، وأغلب المرضى لا يطلب المناية الطبية في هذه المرحلة حتى إن بعضهم قد ينكر وجودها، بعد عدة سنوات يرافق هذه الاختلاجات اختلاجات اختلاجات تظهر في



المخطط (٢) الصرع الخلجاني الشبابي (JME)

تخطيط الدماغ الكهريائي موجات حادة غير منتظمة بتردد 4-1 ثانية (المخطط-٢) تثار بالتنبيه الضوئي، الفحص العصبي عادة سوي ويستجيب أغلب المرضى للفالبروات استجابة ممتازة، وقد تستمر المعالجة طوال الحياة.

 (4)- الصرع الخلجاني المترقي: يضم مجموعة غير متجانسة من الاضطرابات الوراثية النادرة، إنذارها سيء، وتشمل:

 الصرع الرمعي العضلي مع الألياف العضلية المرقة ragged red fiber.

♦ داء الليبوفوسين المصبى ceroid lipofucionosis.

juvenile neuroaxonal الحثل المصبي المحواري الشبابي dystrophy.

• داء الأفورا Lafora؛ يشاهد في الأطفال بين عمر ١٠-١٠ مع اختلاج معمم مقور – رمعي، ويعد ذلك يتفاقم الرمع العضلي باطراد ويصبح واضحاً مع ترقي الحالة. كما يصبح التدهور العقلي جلياً خلال سنة من بدء الاختلاج، وتعد الاضطرابات العصبية تظاهرات مهمة فيه ولا سيما المخيخية وخارج الهرمية. يظهر تخطيط الدماغ انفراغات poly spikewave خاصة في الفص القفوي مع بعدء مترق ونظم قاعدى مضعارب.

من الصعب السيطرة على هذه الاختلاجات، وقد تستجيب

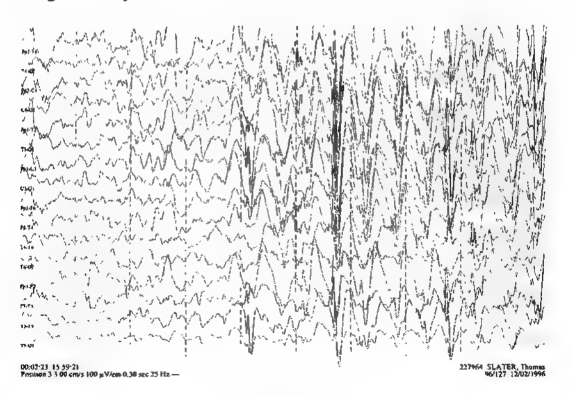
لشاركة الفالبروات مع بنزوديازييم مثل clonazepam.

ينتقل مرض لأفورا صفة صبغية متنحية، ويؤكد التشخيص بالخرّعة الجلدية التي تظهر فيها أجسام اندخالية إيجابية لصبغة شيف.

• هاء لينوكس - فاستو Lennox - Gastaut: يتظاهر هذا النوع من الاختلاجات بين عمر ٢-٧ سنوات، ويتميز بعدة أنواع من الاختلاجات أكثرها شيوعاً الطور المقوي إضافة إلى الرمع وتوب السقوط والفيبوبة، يسبق هذا الاضطراب في معظم الحالات التشنج الطفلي مع تأخر تطور روحي حركي. قد تتكرر الحالة الصرعية الاختلاجية وغير الدون.

يبدي تخطيط الدماغ الكهربائي (مخطط-٣) موجات حادة (ذرى) بطيئة ٥, ١/ ثانية slow spike wave، ويعند الداء على الأدوية المضادة للاختلاج، ويرافق الاختلاجات في ٧٥٪ من الصابين تأخر عقلي ومشاكل سلوكية. من العلاجات المستعملة الفالبروات واللاموترجين والبنزوديازيين وحديثاً الزونيزامايد. 20nisamide والفيوريناميد.

● التشنجات الطفلية أو متاكزمة ويست Infantile spasms" West syndrome تبدأ بين عمر ؛ و ٨ أشهر وتتميز بوجود تقلصات متناظرة في المنق والجذع والأطراف على



الخطط (٣) داء لينوكس – غاستو

ثلاثة أنماط:

■بالانمطاف flexor spasms تحدث بصورة مجموعات من الهجمات تتألف من انعطاف العنق والأطراف على الجذع انعطافاً مفاجئاً.

■ بالانبساط extensor spasms تحدث بصورة مجموعة من الهجمات تتألف من بسط الجذع والأطراف وهي الأقل شبوعاً.

■ مختلطة mixture spasms تتألف من العطف في بعض النوب أو الانبساط في بعضها الأخر، وهي النمط الأكثر شيوعاً.

تستمر نوبة الاختلاج بضع دقائق مع فترات قصيرة بين النوب، وقد يليها أو يسبقها البكاء مما يؤدي إلى الالتباس بالقولنج المعوي colic.

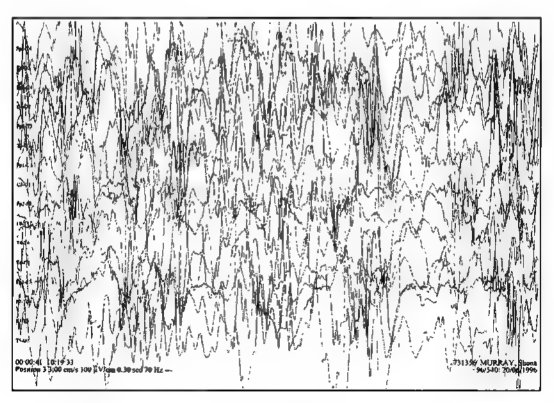
تحدث المتشنجات في أثناء النوم أو الاستيقاظ، ولكن تتطور عندما يكون الطفل بحالة وسن أو حالاً بعد الاستيقاظ. تخطيط الدماغ الكهربائي (المخطط-٤) مضطرب النظم القاعدي مع هبات عشوائية من مركبات الوجات الحادة والموجات البطيئة عنائية الجانب عالية الفولتاج يدعى اللاانتظام العالى hypsarthythmia.

تصنف التشنجات الطفلية في مجموعتين: اساسية (أولية) أو عرضية. في الحالات الأساسية تكون قصة الحمل بالطفل طبيعية والتطور الروحي والحركي والفحص العصبي وتصوير الرأس بالرئين المغنطيسي كلها طبيعية ولا توجد عوامل خطر مرافقة، وتكون هذه المجموعة نحو ١٠-٧٪ من التشنجات الطفلية.

أما التشنجات الطفلية العرضية symptomatic فترتبط بعوامل والادية وخلقية تشمل اعتلال الدماغ بنقص الأكسجة بعوامل والادية وخلقية تشمل اعتلال الدماغ بنقص الأكسجة hypoxic ischemic encephalopathy . والأخطاء الخلقية في الاستقلاب والمتلازمات الجلدية العصبية كالتصلب الحدبي sclerosis والتشوهات الدماغية الخلقية كالدماغ الأملس lissencephaly . وتشمل الحالات ما بعد الولادة أخماج الجملة العصبية المركزية ورضوض الرأس والنزف داخل البطيئات واعتلال الدماغ بنقص الأكسجة.

الإندار جيد في التشنجات الطفلية الأساسية، ويحدث تأخر عقلي في ٨٠-٩٠٪ من المجموعة الثانية، وتترقى حالاتهم لاحقاً إلى أنواع صرعية أخرى، ولطبيعة الآفة العصبية المرافقة شأن مهم في تحديد الإندار،

تشمل العلاجات الفيغاباترين vigabatrin وفالبروات



المخطط (٤) مثلازمة ويست (الغرب)

الصوديوم والستيروئيدات والنيترازيام nitrazepam .

• متلازمة لانداو – كلفتر شيوعاً في الصبيان، متوسط سببها غير معروف وهي أكثر شيوعاً في الصبيان، متوسط العمر حين البدء خمس سنوات ونصف السنة، تتميز هذه الحالة بفقدان المهارات اللغوية. تحدث الاختلاجات هي ٧٠٪ من حالاتها وقد تكون بأنماط متعددة؛ بؤرية أو خلجانية رمعية معممة أو نوب غياب غير وصفية. وتكثر الاضطرابات السلوكية كالهياج ونقص الانتباه، وتظهر انفراغات كهربائية في مخطط الدماغ في الفصين العمدغيّين (مخطط -٥).

CT و MRI سويان، وأما PET scans فقد يبدي نقص الاستقلاب أو زيادته في الجانبين.

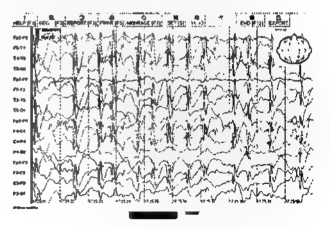
يجب أن تبدأ المعالجة الكلامية باكراً وتستمر عدة سنوات. تستجيب الحالة للعلاج بالكاربامازيين مع كلونازيم أو من دونه. أمنا ضرط الحركة فينصالج بمنتيل فينتيدات methylphenidate.

استطبابات الرئين المنطيسي في المعابين بالمعرع:

- بدء الاختلاجات بعمر أقل من السنة.
- وجود نقيصة عصبية بالفحص السريري neurologic
 deficit
- تأخر أو تراجع التعلور الروحي الحركي developmental . delay/ regression
 - الاختلاجات الموضعة focal seizures.
 - الاختلاجات المندة refractory seizures.

مبادئ عامة لمالجة الصرع:

- التأكد من تشخيص النوبة اختلاجية المنشأ مع حدوث اثنتين أو أكثر منها.
- حين الشك يجب الانتخار والراقبة واستشارة الاختصاصي.
 - لا يعملي العلاج تجريبياً أو اعتباطياً.



المخطط (٥) متلازمة لأنداو – كلفتر

- البدء بالعلاج بجرعة صغيرة وزيادتها تدريجياً في عدة أسابيع، بحسب الحالة والوزن والسيطرة على النوب.
- حين الحاجة إلى المشاركة الدوائية يدخل الدواء الثاني
 تدريجياً إلى الجرعة المناسبة يتلوه محاولة سحب الدواء
 السابق تدريجياً أيضاً.
- يجب الاقتصار على أقل عدد من الأدوية، فواحد أفضل
 من اثنين أو أكثر.
 - الاستمرار بالعلاج مدة سنتين خاليتين من النوب.
- إيقاف الدواء أو الأدوية على نحو بطيء بمدة ٤-٦ أشهر
 أكث .

خَامِساً- الأمراض المصبية العضلية عند الأمَلَغَالَ: التَطَاهُراتُ السريرية:

يسكسون الأضطراب في الأمسراض السعسببية العضلية neuromuscular conditions إما في الجذور الأمامية للنخاع الشوكي وإما في الأعصاب المسلية وإما في المصلات.

ا- في مرحلة الوليد؛ يجب الشك في الأمراض المصبية العضلية في كل وليد لديه تقفع contracture مفاصل متعدد أو رخاوة أو صموبات في الرضاعة أو اضطرابات تنفسية أو الحاجة إلى الدعم التنفسي على الرغم من عدم وجود إصابة رئوية صريحة. وإن الشلول العينية وانسدال الأجفان (الإطراق) ptosis هي علامات لإصابة عضلية خلقية.

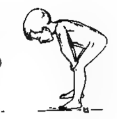
٧- عرحلة الرضاعة والعلقولة الباكرة: أهم الأعراض في هذه المرحلة تأخر التطور الحركي (تأخر الجلوس، الزحف، الوقوف) مع تطور ذهني جيد، ولكن قد يرى في بعض الأطفال تأخر تطور روحي وحركي كما في حالة حثل دوشين، لانك ينصح بميار إنزيم كرياتين كيناز creatine kinase. يشير الضعف المضلي الذي يرافق الأخماج إلى احتمال وجود الاعتلالات المضلية الخلقية أو حالات الوهن المضلي الولادي.

7- الطفولة المتأخرة: يكون الضعف العضلي في هذه الأعمار واضحاً لعدم القدرة على النهوض من الاضطحاع من دون التسلق على الساقين (علامة غاور Gower's sign) (علامة غاور الشكل؟)، وكذلك صعوبة صعود السلالم والركض والتعب سهولة.

وقد يكون الشي على صدر القدمين مؤشراً على وجود علة عصبية عضلية.

الاستقصاءات الخبرية:

يجب انتقاء الاستقصاءات المخبرية لكل حالة على حده







الشكل (٣) علامة غاور

وفقاً لعمر البدء، ونمط توزع الضعف العضبلي، والتقفعات المصلية والجنس والقصة المائلية: وذلك بسبب تنوع الاستقصاءات وكلفتها.

 الدراسات الجيئية DNA: لبعض الأمراض العضلية اختبارات جينية عالية الدقة كالحثل العضلي الوتاري (التأثري) myotonic dystrophy والحثل العضلي الوجهي الكتفي العضدي facioscapulohumeral muscular dystrophy وضمور العضل نخاعي المنشأ spinal muscular atrophy وفي مثل هذه الحالات قد تكون دراسة الطفرات الجينية الاختبار الأول المتاسب.

٧- خُرْعة العضالات؛ تساعد خَرْعات العضالات ودراستها بالتلوينات المختلفة وبالمجهر الإلكتروني على تشخيص العديد من الأمراض العضلية.

٣- الدراسة الفيزيولوجية المصبية، تساعد دراسة سرعة النقل المصبى nerve conduction velocity وتخطيط العضلات electromyography على التوجيه نحو اعتلالات الأعصاب الأسرية أو الاعتبلالات الصطبليية الولاديية أو الاعتلالات العضلية العصبية.

 الدراسة الكيميالية: يرتفع الكرياتين كيناز ارتفاعاً بيناً في معظم الحثول العضلية في حين قد يرتفع ارتفاعاً خفيفاً في الإصابات العضلية العصبية المنشأ، ويكون سوياً في اعتلالات الأعصاب.

قد ترتفع لاكتات الدم في اعتلال المضلات المرافق لبمض اضطرابات المتقدرات، وتفيد ممايرة الكارنيتين والأسيل كارنتين carnitine/acylcarnitine هي حالات اضطرابات أكسدة الحموض الدسمة.

 أصوير العضالات: قد تظهر الأمواج فوق الصوتية والرنين المغنطيسي بنية العضلات وتوزع الإصابة العضلية في اعتلالات وحثول العضلات، وقد يساعد على انتقاء مكان أخذ الجرعة.

التنبير:

التشخيص الأكيد مهم وضروري لتقييم حالة الطفل

ووضع الخطة الستقبلية بحسب إندار المرض وتطوره. ليس للأمراض العصبية العضلية الوراثية حتى الأن علاج شاف حقيقي على الرغم من التطورات الأخيرة في العلاجات الجيئية.

إن الهدف من تنبير هذه الحالات يتوجه على نحو أساسي إلى دعم الأسرة وتعليم الطفل والوقاية من المضاعفات وعلاجها وتعزيز القدرات الحركية والتخفيف من الأعراض الرافقة.

سادساً - الحثول المضلية:

تتصف هذه الجموعة من الأمراض بأنها وراثية ومترقية. وتتميز خزعة العضلات بالتغيرات الحثلية التالية:

- اختلاف واضح في حجم الأثياف العضلية.
- اندخال ليفي شحمي بين الألياف العضلية من دون ارتشاح التهابي أو ارتشاح خفيف.
- وجود ألياف مضرطة التصنيح وألياف ضامرة وألياف عضلية متنكسة ومتنخرة.

ومع تطور التلوينات المناعية يمكن تحديد البروتين العضلي الناقص في المديد من هذه الحالات.

أ- الحثل المضلي لدوشين وبيكر أو اعتلال الديستروشين :duchenne/ Becker muscular dystrophy, dystrophinopathy اعتلال الديستروفين هو أكثر حثل عضلى شيوعاً عند الأطفال، وهو مرتبط بالجنس لذلك فهو يصبيب الذكور فقط. وجين الديستروفين المتوضع على الصبغى الجنسي X أكبر جين معروف حتى الأن. تكون الإناث إما سفيمات أو حاملات للوراثة مع حدوث تظاهرات سريرية خفيضة للحثل في حوالي ١٧٪

تتفاوت الإصابة عند الذكور من إصابات باكرة وشديدة إلى إصابات خفيفة متأخرة بالظهور.

تبدأ معظم الحالات الشديدة بأعمار باكرة، ويتأخر الشي ثم تبدأ أعراض الضعف المضلى الصريحة بالظهور في عمر 4-4 سنوات كصموية الركض والقفز وصموية النهوض من وضعة القرفصاء (علامة Gower) والسقوط المتكرر والثعب المبكر مقارنة بالأقران.

تظهر خزعة العضالات في مرض دوشين غياب بروتين السيستروفين غياباً كاملاً في حين يكون ناقصاً في مرض

لا يوجد علاج شاف لهذا المرض حتى الآن. وأظهرت بعض الدراسات أن الستيروئيدات قد تكون لها فائدة في إبطاء سير المرض وتأخير المضاعفات أو تخفيفها،

ب- حثول عضلات زنار الأطراف limb- girdle muscular: فرنار الأطراف girdle muscular في مجموعة من الأمراض تتصف بضعف زنار (حزام) الأطراف، ويختلف بعضها عن بعض باختلاف البروتين العضلي الناقص. قد تكون هذه الأمراض خفيفة إلى شديدة تشابه نظيرتها في نموذج حثل دوشين، وهي تنتقل بصغة جسدية متنحية أو سائدة.

ج- الحشل الوجهي الكتفي المعضدي المعضدي المعضدي sacioscapulohumeral muscular dystrophy المرض على نحو جسدي سائد، ويتميز بالضعف الوجهي مع ضعف في تثبيت لوح الكتف مما يؤدي إلى علامة تجنح اللوحين winging مع ضعف في رفع اليدين فوق الرأس إضافة إلى القمس lordosis الظهري الشديد. لا تصاب المضلة القلبية ولكن قد تحدث بعض اضطرابات النظم. تترقى الإصابة إلى ضعف عضلات ذات الرأسين وذات الرؤوس الثلاثة والعضدية وكذلك الزنار الحوضي.

4- حثل امري دريفيوس Emery-Dreifuss؛ يتميز هذا الحثل المضلي المرتبط بالجنس بالتطور المبكر للتقفعات المضلية والسيما وتر أشيل والمرفقين وعضلات العمود الفقري، مما يؤدي إلى صلابة في الممود الفقري rigidity، وقد يتطور اعتلال العضلة القلبية إلى إحداث حصار قلبي خطير مهدد للحياة.

هـ الحثل العضلي الوقاري (التأثري) myotonic (ويتأثري) (التأثري) dystrophy يورث هذا المرض صفة جسدية سائدة، ويتميز بظاهرة الاستباق anticipation فيزداد المرض شدة، ويظهر في أعمار مبكرة عبر الأجيال المتلاحقة، وذلك بسبب الميل إلى زيادة في تكرارية النوكلوتيدات الثلاثية الشاذة في جين المرض CTG Trinucleotide repeat من جيل إلى جيل.

يتظاهر المرض بأعمار مختلفة بحسب شدة الإصابة. وتتظاهر الإصابات الخلقية منذ الولادة بضعف عضلي وجهي وقصور تنفسي قد يحتاج إلى التهوية الميكانيكية. يكون الضعف العضلي أشد في العضلات القاصية Distal على نمط مغاير لما يشاهد في الحثول الأخرى، ويكون ضعف العضل الوجهي جلياً مع هم مثلثي الشكل. خلل الوتار العضلي (بطء الاسترخاء بعد التقلص) يمكن كشفه بفتح الأصابع بصعوبة وبطء بعد الإطباق تعدة ثوان.

يعد هذا الحثل مرضاً جهازياً ويؤدي إلى الساد cataract واللانظميات القلبية واضطرابات تحرك الأمعاء واضطرابات غدية كالسكري واعتلال دماغى كالنعاس الشديد.

يتم التشخيص باختبارات DNA والكشف عن تكرارية

النوكلوتيدات الثلاثية CTG.

۲- الحثول المضلية الخلقية -Y ... dystrophy

هي مجموعة من الأمراض تتميز بتبدلات حثلية في الخزعة العضلية، وتتظاهر منذ الولادة أو خلال الأسابيع الأولى من الحياة بضعف عضلي قد ترافقه انكماشات مفصلية مع ارتفاع في إنزيمات العضلات.

تقسم الحثول العضلية الخلقية إلى قسمين بحسب ترافقها والتخلف العقلى أو عدمه.

لا يرافق التخلف العقلي معظم الحثول العضلية الأكثر شيوعاً، كحثل العضالات الخلقي مع عوز الميروسين -merosin شيوعاً، كحثل العضالات الخلقي مع عوز الميروسين deficent muscular dystrophy وقد ترافقها أحياناً شذوذات دماغية بنيوية ويصاب الأطفال بالصرع في ٣٠٪ من الحالات.

أما الحثول العضلية الخلقية مع التخلف العقلي فترافقها غالباً تشوهات دماغية كما في حثل فوكوياما Fukuyama.

r- اعتادلات العضاؤت الخلقية congenital myopathies:

تتميز هذه المجموعة من الحثول تشريحياً بعدم وجود التنخر والتنكس في الألياف العضلية، وتبدأ أعراض الضعف العضلي باكراً وقد تكون منذ الولادة ويرافق بعضها ضعف عضلي وجهي مع قصور تنفسي باكر؛ وتتميز بعض هذه الاعتلالات بسحنات خاصة أو توزع الإصابات العضلية توزعاً خاصاً، معظم هذه الاعتلالات غير مترقية أو تترقى على نحو بطيء، وتنتقل على نحو جسدي سائد أو متنح مرتبط بالجنس أحياناً.

spinal muscular الشبعور المضلي الثنشأ atrophy:

يحدث هذا المرض بسبب إصابة خلايا القرون الأمامية في النخاع الشوكي مما يؤدي إلى تنكس الجذور العصبية والضمور العضلي، والجين المسؤول عن هذا المرض هو جين "بقيا العصبون الحركي" (SMN1) survival motor neuron (SMN1) الذي يتوضع على الصبغي الخامس. وترتبط شدة الإصابة بجين البروتين المشبط لاستماتة العصبونات apoptosis inhibitor protein (NAIP).

تكون الإصابة العضلية أشد في الطرفين السفليين عماً في العلويين مع ضعف عضلي دانٍ وظهور تقلصات حزمية أكثر ما تشاهد في اللسان: وحركات خلجانية ناعمة متعددة في الأصابع polyminimyoclonus في الأعمار الأكبر.

يمكن تقسيم هذا المرض إلى ثلاثة أنماط رئيسية:

في النمط الأول تكون الإصابة شديدة باكراً، وقد تظهر منذ الولادة برخاوة عضلية شديدة مع عسر بلع وشرق وأخماج تنفسية متكررة ولا يستطيع المصاب الجلوس أبداً، ويموت معظم الصابين قبل نهاية العام الأول من العمر.

وفي النمط الثاني تتظاهر الأعراض في نهاية السنة الأولى ويستطيع الأطفال الصابون الجلوس من دون الوقوف والمشي، وقد يبقون على قيد الحياة حتى بداية العشريئات بمساعدة التهوية الميكانيكية المتقطعة.

أما في النهط الثالث فيمكن للأطفال الصابين المشي مشية متهادية waddling مع وجود قعس قطني waddling المرضى، ولا يتأثر مأمول الحياة life expectancy في هؤلاء المرضى.

التشخيص؛ يتأكد التشخيص بتحري طفرة SMNl إذ تبلغ إيجابيتها نحو 90%. وتبدي خزعة العضل تغيرات عضلية عضلية عصبية المنشأ مع وجود حزم من الباف عضلية متضخمة وأخرى ضامرة.

التعبير: لا علاج شافياً، والتدبير عرضي بدعم التنفس والمالجة الفيزيائية.

ongenital الأهمساب الخرارية الأهمساب المرابية reuropathies

أو داء شاركو- ماري - توث Charcot-Marie-Tooth disease هي مجموعة مختلفة من الأمراض تُورث غالبيتها على نحو سالد. تصنيف هذه الأمراض معقد ولكن هناك صنفان رئيسان؛

الأول هو نمط نزع النخاعين demyelination ويتميز ببطء سرعة النقل العصبي، أما النمط الثاني فيصيب المحاوير axonal

يتظاهر المصابون بالضعف المضلي القاصي distal ويتشوه القدمين غالباً بشكل أقدام مقوسة (القفداء) وضمور عضلي في الساقين ويين الأصابع.

يوضع التشخيص بتخطيط الأعصاب وقياس سرعة النقل العصبي nerve conduction velocity ويدراسة DNA في بعض الحالات.

سابعاً- اضطرابات الحركة movement disorders:

اضطرابات الحركة في الأطفال هي مجموعة من الحالات المختلفة ذات الأسباب المتعددة. قد يساعد نمط الاضطراب الحركي الأساسي على تحديد الآلية الإمراضية ومكان الإصابة. في حين يساعد عمر البدء والموجودات العصبية المرافقة على تصنيف الاضطراب وانتقاء الاستقصاءات.

وتكون اضطرابات الحركة مختلطة غالباً؛ إذ يظهر الفحص السريـري عدة أنواع من الحـركات الشاذة في المريـض مـع سيطرة أحدها على الشهد السريـري.

۱– الرنح (الكسية) ataxia:

يرافق الرئع إصابات المخيخ، كتشوهات الحفرة الخلفية الخلقية الخلقية مثل تشوه كياري والقيلة الدماغية وعدم تخلق الدودة المخيخية، وتشمل الأسباب الخمجية الرئيسية للرنح خراج المخيخ والتهاب التيه الحاد والرنح المخيخي الحاد، ويعد MRI الوسيلة المفضلة لاستقصاء التشوهات الخلقية في المخيخ والدودة والبني ذات العلاقة.

أ- عدم تخلق الدودة المخيخية agenesis of cerebellar يتظاهر في فترة الرضاعة بنقص مقوية معمم وضعف المنعكسات الوترية العميقة وتأخر التطور الحركي، مع وجود رنح جدعي، ويؤكد MRI التشخيص ويكشف الأفات المرافقة إن وجدت.

ب داء جوبيرت Joubert disease: هو شكل عائلي للرنح يورث صفة جسدية متنحية. اضطرابات التنفس وصفية في مرحلة الرضاعة وتتميز بحدوث فترات متناوية من فرط التهوية وتوقف التنفس، وقد يرافقها تخلف عقلي واضطراب حركات العين.

ج-الربع المحيض الحاد acute cerebellar ataxia: يصيب على نحو رئيس الأطفال بعمر ١-٣ سنوات ويُشخص بنفي باقي أسباب الرنح، يحدث غالباً بعد مرض فيروسي مثل الحماق أو أخماج فيروسات الكوكساكي أو الإيكو بنحو ٢-٣ أسابيع، ويعتقد أنه يمثل استجابة مناعية ذاتية لعامل فيروسي يؤثر في المخبخ، يكون البدء حاداً وقد يكون الرنح المجذعي شديداً يحول دون الوقوف أو الجلوس، والرأزأة الأفقية واضحة في نحو ٥٠٪ من الحالات، وإذا كان العلفل فادراً على الكلام يظهر عسر التلفظ (الرتة dysarthria).

فحص السائل الدماغي الشوكي CSF سوي غالباً، لا يستطب MRI منوالياً وغالباً ما يكون طبيعياً.

يبدأ الرنح بالتحسن بمدة عدة أسابيع وقد يستمر أحياناً حتى الشهرين. يكون الإندار بالنسبة إلى الشفاء الثام ممتازاً، ولكن تحدث في قليل من المرضى عقابيل طويلة الأمد تشمل اضطرابات الكلام والسلوك إضافة إلى الرنح وعدم تناسق الحركات.

د- التهاب التيه الحاد acute labyrinthitis: قد يكون من
 الصعب تفريق هذه الحالة عن الرئح المخيخي الحاد عند
 الدارجين. ترافق الإصابة أخماج الأذن الوسطى والدوار

الشديد والقياء وشنوذات وظيفة التيه ولاسيما الاختبار الحراري باستخدام الماء البارد، سير المرض قصير ويشفى تلقائياً.

هـ متلازمة العين الراقصة dancing eye syndrome أو المتلال الدماغ الخلجائي myoclonic encephalopathy: هي حالة نادرة تتميز بحدوث رنح مترق ونفضات عضلية رمعية والرمع العيني (حركات نواسية عشوائية في العين). قد ترافق هذه الحالات ورماً أرومياً عصبياً neuroblastoma لذلك يجب نفيه قبل بدء العلاج بالستيروئيدات القشرية.

و- الأسهاب السهية، قد ينجم الرنح عن أسباب سمية كمضادات الاختلاج ولاسيما الفيئتوئين والكاريامازيين واللاموتريجين والسموم الأخرى كالكحول والتاليوم.

ز- أورام الدماغ؛ قد تتظاهر أورام الدماغ ولاسيما أورام الخيخ وأورام الفص الجبهي والورم الأرومي العصبي بالرنح.
ح- الاضطرابات الاستقلابية؛ تتميز بعض الاضطرابات الاستقلابية؛

- بيلة حمض الأرجينو سوكسينيك.
- داء هارتنب Hartnup ويرافقه تحسس للضياء.
- فقد البروتينات الشحمية بيتا في الدم البروتينات الشحمية بيتا في الدم abetalipoproteinemia الذي يبدأ في الطفولة على شكل إسهال دهني وفشل نمو. وتظهر اللطاخة الدموية وجود الكريات الحمر الشائكة acanthocytosis كما تنقص مستويات الكولسترول والغليسيريدات الثلاثية في المصل؛ أما البروتينات الشحمية بيتا فتكون غائبة من الصل.

يتأخر ظهور الرئح والتهاب الشبكية الصباغي والتهاب الأعصاب المعطية والضعف العضلي والتخلف العقلي.

طُّ الأمراض التنكسية في الجملة المصبية المركزية neurodegenerative diseases:

(١)- رئح ترسع الشعيرات ataxia-telangiectasia؛ هو أكثر حالات الرنح التنكسي شيوعاً وينتقل صفة صبغية جسدية متنحية. يبدأ الرنح بعمر السنتين ويتطور إلى فقدان القدرة على المشي في مرحلة المراهقة. ينجم توسع الأوعية الشعرية الرنحي عن طفرات في جين الداء الذي يتوضع على الصبغي coulomotor . وتعد اللاأدائية الحركية العينية apraxia من الموجودات الشائعة، وتعرف بأنها صعوية متابعة العين لجسم ما، لذلك يحدث تجاوز الهدف بحركة جانبية من الرأس يليها إعادة تثبيت العينين، كما تعد الرأزأة الأفقية من الموجودات الشائعة أيضاً.

يصبح توسع الأوعية الشعرية واضحاً في منتصف مرحلة

الطفولة ويشاهد في الملتحمة البصلية وفوق جسر الأنف وعلى الأذين والسطوح المكشوفة من الأطراف، ويبدو بفحص الجلد فقدان المروئة. يتعرض الأطفال المسابون برنح توسع الشعيرات لحدوث الأورام اللمضاوية الشبكية (اللمضوما والابيضاض وداء هودجكن) إضافة إلى أورام الدماغ أكثر من سواهم بنسبة ٥٠-١٠٠ مثل. تنجم الوفاة عن خمج أو عن انتشار الورم.

(٢)- ربع فريدرايخ Friedreich's ataxia: ينتقل صفة صبغية جسدية متنحية. يبدأ الرنح متأخراً مقارئة برنح توسع الشعيرات، ولكنه يتظاهر قبل عمر ١٠ سنوات غالباً. يكون الرنح مترقياً ببطاء ويشمل الطرفين السفليين بدرجة أشد منه في الطرفين العلويين، ويكون اختبار رومبرغ Romberg إيجابياً والمنعكسات الوترية العميقة غائبة (خاصة منعكس وتر أشيل) والاستجابة الأخمصية بالانبساط. يبدو في المرضى كلام انفجاري مع عسر التلفظ (الرتة). وتوجد ألرأزاة عند معظم الأطفال، كما يتميز رنح فريدرايخ بالتشوهات الهيكلية التي تشمل القدم القفداء (القدم بالتوسة pes cavus) وأباخس المطرقة، إضافة إلى الجنف الحديي المترقي، وسبب الوفاة في معظم المرضى هو اعتلال العضلة القلبية الضخامي الذي يتعلور إلى قصور القلب العضلة القلبية الضخامي الذي يتعلور إلى قصور القلب الاحتقاني، وهذا المرض معند على المالجة.

(٣)- الرتح الشوكي المخيخيspinocerebellar ataxia: هناك عدة أشكال مشابهة لرنح فريدرايخ.

ففي داء روسي ليشي Roussy-Levy disease يكون لدى
 المعابين ضمور في عضالات الطرف السفلي مع ضمور عضلي
 يشبه نظيره في اعتلالات الأعصاب الخلقية.

 مثلازمة رامسي هانت: ويرافق الرئح فيها صبرع رممي عضلى.

♦ الضمورات الزيتونية الجسرية المخيخية atrophy الضمورات الزيتونية الجسرية المخيخية atrophy والضيط المحيدة انماط فرعية على الأقل، وهي ذات وراثة سائدة dominant تبدأ في المقد الثاني أو الثالث من المهر بحدوث الرنح وشلول الأعصاب القحفية.

٣- الرَّفُس chorea:

أ- رقص سيدتهام Sydenham chorea:

هو أكثر أنواع الرقّص المكتسب شيوعاً، وهو التظاهرة العصبية الوحيدة للحمى الرثوية ويشاهد في الأطفال خاصة. إن رقص سيدنهام هو على الأرجح استجابة مناعية ناتية للجملة العصبية الركزية بعد الإصابة بالمكورات

العقدية الجموعة A.

تشمل المظاهر الثلاثة الرئيسة الميزة لرقص سيدنهام: الرقص ونقص المقوية وعدم الثبات العاطفي. يكون الرقص متناظراً، وقد تقتصر حركات الرقص على جانب واحد من الجسم. تكون الحركات سريعة ونفضية، وهي أكثر وضوحاً فى الوجه والجدَّع والقسم القاصي من الأطراف، وتنتقل بسرعة من مجموعة عضلية إلى أخرى، وهي تزداد بالشدة وتختفي في أثناء النوم. قد تكون البداية مفاجئة لكن سير الرقص الوصفي سير مترق ببطء، قد يكون نقص المقوية علامة بارزة، وحين برافق الرقص الشديد يصبح العلفل عاجزاً عن تناول الطعام وارتداء اللابس والمشي، يصاب الكلام غالباً ويصبح غير مفهوم أحياناً. وتعد فترات البكاء غير المسيطر عليها مع تقلبات المزاج الشديدة مميزة للمرض، وقد تنجم جزئياً عن الإعاقة الحركية والشعور بالعجز. هناك عدة علامات وصفية ترافق رقص سيدنهام تشمل قبضة الحلاب milkmaid's grip (تقلب شدة الانقباض والارتخاء عند المصافحة) واليد الرقمنية choreic hand (اتخاذ اليد المسوطة شكل الملعقة بسبب العطف عند الرسخ وبسط الأصابع)، وحركة اللسان السريعة darting tongue (عدم القدرة على إبقاء اللسان ممدوداً خارج الفم أكثر من عدة ثوان) وعلامة الكب pronator sign (دوران الدرام وراحة اليد للخارج عندما ترفع فوق الرأس). قد يستمر رقص سيدنهام عدة أشهر وقد يبقى حتى سنة إلى سنتين، ويحدث عند ٢٠٪ من الأطفال رقص متكرر مدة سنتين بعد النوبة الأولى. تعالج الحالات ذات العلامات الخفيفة معالجة محافظة مع تجنب الشدة قدر الإمكان أما الرقص المعند فيعالج بتجرية الديازيام وحين فشله تستخدم الفينوتيازينات أو الهالوبيريدول. ومع أن الفينوتيازينات والهالوبيريدول أدوية فعالة في معالجة رقص سيدنهام فإن استخدامها المديد قد يتضاعف بحدوث اضطراب حركى أخرهو عسر الحركة الأجل tardive dyskinesia.

يتعرض المسابون برقص سيدنهام لحدوث الثهاب القلب الرثوي ولاسيما التضيق التاجي: لذلك يجب البدء بالوقاية بإعطاء البنسلين الفموي يومياً، والاستمرار على ذلك حتى مرحلة الكهولة.

قد تتظاهر الدئية الحمامية الجهازية SLE أو ترافق أعراضاً وعلامات عصبية تشمل الاختلاجات ومتلازمات الدهان psychoses والتهاب السحايا العقيم وعلامات عصبية معزولة مختلفة بما فيها الرقص. قد يكون الرقص هو

العلامة التي تتظاهر بها النئبة الحمامية الجهازية خاصة في الطفولة، وتكون أضداد الفوسفوليبيد موجودة في المصل في معظم هؤلاء المرضى. يرافق وجود أضداد الفوسفوليبيد الجائلة في الدوران نسبة حدوث عالية من الخشارات الشريانية والدوريدية. ويجب تحري وجود أضداد الفوسفوليبيد في كل طفل مصاب برقص مجهول السبب. به - داء هئتنفتون Huntington disease:

اضطراب تنكسى مترق في الجملة المصبية المركزية، يصيب نحو ١٠٠٠٠/١ من الأشخاص ويورث صفة جسدية سائدة. ينجم داء هنتنفتون عن طفرة جيئية تؤدى إلى حدوث متوالية CAG كثيرة التكرار، ويقع هذا الجين على الصبغي 4p16.3 بيدا الرض بين عمار ٣٥ و٥٥ سنة غالباً، وهو نادر عند الأطفال. ويتميز في الطفولة بحدوث صمل وسوء الوثار (خلل التوتر)، يميل الرقص إلى أن يشمل العضلات الدانية وغالباً ما تدمج الحركات الشاذة في أفعال شبه متعمدة كمحاولة لإخفاء الاضطراب الحركي، يكون التخلف العقلي والشاكل السلوكية واضحة في الأطفال، وتشيع الاختلاجات المقوية الرمعية وهي معندة على مضادات الاختلاج على نحو وصفى، توجد العلامات المخيخية في ٥٠٪ من الحالات واللاأدائية المينية الحركية oculomotor apraxia في ٧٠٪ من الحالات، سير المرض أكثر سرعة في الأطفال والفشرة الوسطية تحدوث الوفاة هي ٨ سنوات مقارنة بـ ١٤ سنة عند الكهول. يظهر MRI فرط كثافة الأتبة (البَطامَة) putamen في البالفين المسابين بالشكل الصملي اللاحركي -akinetic rigid form. لا توجد معالجة نوعية قداء هنتنغتون، ولكن حالمًا بثبت التشخيص يجب على طبيب الأطفال طلب استشارة وراثية للعائلة. ومع أن الفحص البيولوجي الجزيئي (تكرار النوكليوتيد الشلاثي CAG) متوافر فإن استخدامه غير مستحب في الأطفال دون سن الرشد. يرتكس المرضى البالغون اللاعرضيون (قبل ظهور الأعراض) الذين يكون الاختبار إيجابيا فيهم على نحو يماثل ارتكاس المسابين بالسرطان حين ثثبت إسابتهم.

الأسساب الأشرى لللرقص: تشمل الاختلاجات اللانموذجية والانسمام الدوائي (مثل الفيئتوئين والأميتربتيلين والفولفيئازين) والاختلاجات المحرضة بالهرمونات (مثل مانعات الحمل الفموية) والحمل/ الرقص الحملي chorea gravidarum وداء لايم وقصور الدريقات وفرط الدرقية وداء ويلسون). كذلك قد يحدث الرقص بعد جراحة القلب وتوقف الدوران.

٣- خلل الوتار (خلل التوتر) dystonias:

الوتار هو حركة انفتائية دورانية بطيئة متقطعة تحدث دوراناً ووضعية مبالغ فيهما في الأطراف والجدع. تشمل الأسباب الرئيسة للوتار الاختناق حول الولادة والوتار العضلي المشوه والأدوية وداء ويلسون (التنكس الكبدي العدسي).

أ- خَلَلُ الْوِتَارِ الْعَطْمِلِي النَّسُوهِ deformans (DMD)

المُطْوَلَةُ وَتِبِلَغُ نَسِبَةً حَدُوثُهُ ١٠٠٠/١، وهو مجهول المبيب،
يورث DMD صفة جسدية سائدة.

ينجم هذا الاضطراب عن طفرات في جين DMD الذي يتوضع على الصبغي 9934. يكون المظهر الأول للمرض خلال الطفولة غالباً اتخاذ وضعية معينة في الطرف السفلي في جانب واحد وخاصة في القدم التي تتخذ وضعية البسط مع الدوران: الأمر الذي يسبب المشي على صدر القدم tiptoe مع الدوران: الأمر الذي يسبب المشي على صدر القدم walking في حالات الشدة، وفي النهاية تصاب الأطراف الأربعة في حالات الشدة، وفي النهاية تصاب الأطراف الأربعة وعضلات الجذع إضافة إلى عضلات الوجه واللسان ويتأذى وعضلات الجدع إضافة إلى عضلات الوجه واللسان ويتأذى الكلام والبلع. قد يستجيب المرضى المصابون بخلل التوتر المعمم لجرعات عالية من التري هكسي فينيديل (Artane) الكاربامازيين والليفودويا والديازيام والبروموكريتين. ويفيد الكاربامازيين والليفودويا والديازيام والبروموكريتين. ويفيد تنبيه الدماغ العميق طالتة:

ب- خلل الوقار المستجيب للدويا dystonia (DRD) أو داء سيفاوا Segawa، هو أحد أشكال خلل التوتر الأساسي في الطفولة، وهو أكثر شيوعاً في الإناث، التوتر الأساسي في الطفولة، وهو أكثر شيوعاً في الإناث، ويتظاهر وصفياً بعمر 7,0 سنة وسطياً بحدوث وضعية خلل توتر في الطرف السفلي. يتوضع جين خلل الوقار المستجيب للدويا على الصبغي 22.2 - 22.1 وهو يرمز إنزيم GTP سيكلوهيدرولاز، المرض أسري مع وراثة جسدية سائدة. يستجيب DRD على نحو واضح لجرعات صفيرة يومياً (8-

ج- خلل الوتار الشدقي segmental dystonia؛ وهو أكثر شيوعاً عند البالغين، ويميل إلى أن يقتصر على مجموعة محددة من العضلات، وهو يشمل معص الكاتب writer's وتشنج الجفن وخلل التوتر الفموي الفكي السفلي buccomandibular dystonia. قد يستجيب الأشخاص البالغون المصابون بخلل التوتر الشدقي خاصة تشنج الجفن

إلى الحقن الموضعي للذيفان الوشيقي. أما استئصال المهاد القري cryothalamectomy مع توضع آفة في المهاد البطيني الجانبي فيحتفظ به على نحو رئيس للمرصى الذين لديهم إصابة بالطرف.

4- الأدوية، هناك أدوية محددة قادرة على إحداث ارتكاس خلل الوتار الحاد عند الأطفال. قد تسبب الجرعات العلاجية من الفيئتوئين أو الكاربامازيين نادراً خلل توتر مترقياً في الأطفال. قد يحدث ارتكاس تحسسي ذاتي idiosyneratic حددات الفيئوتيازين يتميز بوضعة خلل توتر حاد. إعطاء الدي فنهيدرامين وريدياً يؤدي إلى تراجع سريع لخلل التوتر الناجم عن الأدوية.

ه- داء ويلسون Wilson disease؛ عيب خلقي في نقل النحاس نادر الحنوث (تبلغ نسبة حدوثه ١٠٠٠٠/ حتى ١/ ١٠٠٠٠ ويتميز بحدوث تشمع الحية) يورث صفة جسدية هي الجملة ويتميز بحدوث تشمع الكبد وتبدلات تنكسية هي الجملة العصبية المركزية خاصة في النوى القاعدية.

حدد موقع الجين المسؤول عن داء ويلسون على الصبغى 21- 13q14 وعرف أن هناك طفرات عديدة في جين داء ويلسون هي المسؤولة عن تنوع تظاهرات المرض. الأليبة الأساسية في داء ويلسون هي نقص إطراح النحاس عن طريق الصفراء، وهو ناجم جزئياً عن عيب ليزوزيمي في خلايا الكبد. الأعراض الأولى للداء عند الأطفال هي أعراض كبدية كثيراً ما تفسر خطأ على أنها التهاب كبد خمجي، ونادراً ما تحدث المظاهر العصبية لداء ويلسون قبل عمر ١٠ سنوات. خلل التوثر المترقى هو المرض الأول غالباً ثم يحدث الرعاش (الرجفان) في الأطراف، ويكون وحيد الجانب في البداية ثم يصبح في النهاية رعاشاً خشناً معمّماً ومعنّداً (يدعي رعاش خفق الجناح wing- beating tremor). ويشاهد فرط الإلماب والابتسامة الجامدة والرتة (عسر التلفظ) والصمل والتقفع وخلل التوتر والرقص الكنعي، وتعد حلقة كايزر -فليشر Kayser -Fleischer ring علامة مميزة وهي أفضل ما ترى باستخدام المسباح الشقي، يصبح المرضى غير المالجين وعلى نحو وصفى طريحي الفراش ومعتوهين.

و- داء هاليرفوردن - سياتر Hallervorden - Spatz اضطراب تنكسي نادر يورث صفة جسدية متنحية ويتوضع الجين على الصبغي 20q13. تبدأ الأفة هي الطمولة وتتميز بخلل وتار مترق وصمل ورقص كنعي ويصبح الشناج spasticity مع الاستجابة الأخمصية بالانبساط والرتة وتدهور الذكاء واضحة في طور الراهقة. يظهر التشريح

المرضي العصبي وجود تجمعات شديدة من الأصبغة الحاوية على الحديد في الجسم الشاحب والمادة السوداء.

ز- الكنع athetosis: يرافق الأذية الدماغية حول الولادة

على نحو شائع، ويكون أحياناً الاضطراب الحركي الرئيس في حالة التحساس الناتي idiosyncrasy من الفينوتيازين. قد يحدث داء الرقص الكنعي choreoathetosis بعد إجراء عمليات المجازة القلبية بالتبريد لعلاج آفات القلب الخلقية. ح- الرعاش (الرجفان) tremor: هو حركة لا إرادية تتميز باهتزاز منتظم في جزء من الجسم. قد يكون الرعاش واضحاً في أثناء الراحة resting tremor أو مع تثبيت الوضعة postural tremor أو مع الحركة action tremor . يعرف التململ العصبي (النضرزة) jitteriness بأنه رجفانات نظمية تحدث حول محور ثابت وتكون ذات سعة متساوية وهي أكثر حركة لا إرادية شيوعاً في الرضع السليمين. يكون التململ العصبي أكثر وضوحاً حين يبكي الرضيع أو يفحص (مثل منعكس مورو)، وتعد غير طبيعية حين يكون الرضيع مستيقظاً ومتنبهاً أو إذا استمر الرجفان إلى ما بعد الأسبوع الثاني من العمر. تشمل الأسباب العضوية للنضرزة الخمج والنزف داخل القحف واعتلال الدماغ بنقص الأكسجة ونقص سكر الدم ونقص كلسيوم الدم ونقص مغنزيوم الدم والتصرض قبل الولادة للماريجوانا الوالدية ومتلازمة سحب المخدرات.

ط- الرهاش الأساسي essential tremor: مرض عائلي يورث صفة جسدية سائدة. قد تبدأ الحالة خلال الطفولة وتكون عادة مترقية ببطء. يكون الرجفان وعلى نحو وصفي وضعياً (له علاقة بالوضعية) وهو يختفي على نحو شائح في أثناء الراحة. إذا سبب الرجفان صعوبة في الكتابة أو نشاطات الحياة اليومية يعطى لعلاجه البرويرانولول أو البريميدون وتكون الاستجابة جيدة عادة. يحدث رجفان الكتابة الأولى primary writing tremor في أثناء الكتابة ويتميز برجفان نفضي ويستجيب غالباً لحاصرات بيتا أو الأدوية المضادة للكولين.

ي- الأدوية؛ تشمل الأدوية التي قد تسبب الرجضان الأمضيتامينات وحمض الضالبروات ومضادات الناهان neuroleptics ومضادات الاكتناب ثلاثية الحلقة والكافئين والتيوفللين.

لله الاضطرابات الاستقلابية، قد يكون الرعاش التظاهرة الأولى للاضطرابات الاستقلابية وتشمل نقص سكر الدم وفرط نشاط الدرقية والورم الأرومي العصبي وورم القواتم. يتظاهر داء ويلسون غالباً برجفان الوضعة ويستمر مع

الحركة.

قد يحدث في الأطفال النين شفوا من رض الرأس الشديد رعاش في الأجرّاء الدانية من الجسم يتضاقم بالحركة ويستجيب للبروبرانولول.

ثامئاً - الأضطرابات التنكسية في الجملة العصبية الركزية:

الأضطرابات التنكسية المصبية من الأضطرابات التنكسية المصبية disorders هي مجموعة من الأمراض تؤدي إلى تدهور مترق في الوظائف المصبية مع فقدان القدرة على التنقل أو النطق أو السمع أو الرؤية، وكثيراً ما ترافقها اختلاجات وتقهقر ذهني، النسبة الكلية لحدوث هذه الأمراض نحو ٦، • لكل ألف ولادة حية.

على الرغم من ندرة هنه الأمراض فإن التشخيص الدقيق إن أمكن مهم لتحديد الإندار ونمط الوراثة. وقد يحتاج بعضها إلى العلاج الباكر للحصول على النتائج الجيدة، كما في داء ويلسون.

المقارية السريرية:

 ● القصية: من الضروري التأكد من قصة التراجع وفقد المهارات المكتسبة لتمييز الأمراض التنكسية من الأمراض غير المترقية والثابتة.

التطور الروحي الحركي الأولي سوي غالباً أو شبه سوي، يتنوه مرحلة من التباطؤ أو التوقف، مع عدم اكتساب مهارات جديدة، ثم يبدأ التراجع بفقدان المهارات السابقة.

قد يكون البدء مخاتلاً أو حاداً أحياناً يرافق الأخماج الفيروسية. وقد يترقى التراجع على نحو متدرج وثابت، أو بسرعة أحياناً.

- إصابة المادة البيضاء أو الرمادية، تؤدي إصابة المادة البيضاء على نحو أساسي إلى اضطراب حركي مع علامات إصابة عصبون علوي كالتشنج وصعوبة التنقل، أما إصابة المادة الرمادية فتؤدي إلى تراجع عقلي وذهني وتراجع القدرات البصرية أو السمعية وكذلك الاختلاجات.
- الأعراض الجهازية: من الشائع اشتراك الأجهزة الأخرى في الأمراض التنكسية المصبية كما في الإصابة العيشية والضخامات الحشوية والتشوهات الهيكلية كما قرافق البقع والتصبغات الجلدية الاضطرابات الجلدية العصبية.
- القصة العائلية، تورث معظم الأمراض التنكسية العصبية خصوصاً الاستقلابية صفة جسدية متنحية فالقصة العائلية لإصابات الأقارب ورواج الأقارب قد تكون موجهة ومساعدة على التشخيص.

التظاهرات السريرية بحسب الممرء

١- مرحلة الرضاعة (١-٧ سنة): التظاهرات صعبة التمييز ومخاتلة. يبدأ التراجع بفقد الطفل الاهتمام بالمحيط مع عدم اكتساب المهارات التطورية الحركية الروحية للعمر.

حين عدم وجود دلائل سريرية (ضخامات حشوية أو تبدلات جلدية) يجب التفكير بقصور الدرقية واعتلالات الحموض الأمينية والمضوية، وقرط غليسين الدم اللاكيتوني non- ketotic hyperglycmaemia وتتظاهر في هذا العمر بالاختلاجات والهياج والبكاء الذي يرافق القمس الظهري مع ضخامات حشوية أو من دونها ولهذه التغيرات أسباب متعددة (الجدول ١).

٧- مرحلة ما قبل الثنوسة (٧-٥ سنوات): يؤثر التراجع في هذا الممر في اللغة والسلوك والتنقل. قد ترافق هذه الاضطرابات مظاهر خفيضة شأن ما يشاهد في داء سان فيلبيو، أو بمظاهر صريحة كالتشنج الشديد كما في حالات حثل المادة البيضاء المتبدل اللون.

تبدأ في هذا العمر المظاهر السريرية لبعض الحالات مع أعراض توحدية (انعزالية) autism مثل متلازمة ريت وانجلمان. والاختلاجات قد تكون كذلك من المظاهر الأولية للاضطرابات التنكسية (الجدول ٢).

- ۱- من دون اي علامات واضحة With no clinical clues
 - أ- قصور الغدة الدرقية Hypothyroidism
 - ب- اعتلالات الحموض الأمينية Aminoacdopathies ب- اعتلالات الحموض المضوية Organic aciduria
 - ۱- مع اختلاجات With seizures
 - 1- التصلب الحدبي Tuberoussclersis
 - ب متلازمة انجلمان Angelman
 - ج داء منکز Menkes
- د فرط غليسيرين الدم اللاكيتون Mon kyperlycinmia
 - ٣- مع فرط استثارة هيومية With irritability
 - i داء کرب Krabbe
 - ب داء غوشر الطفلي Infantile gaucher
 - ج داء تای ساکس Taysachs
 - د داء نیمان بیك Nieman Pick
 - ه غلوتاريك النمط الأول Glutaricaciduria
 - و بلیز باتشر میرز PelizaeusMmerzbacher

الجدول (١) التراجع الروحي الحركي في مرحلة الرضاعة

٣-مرحلة الدرسة؛ غالباً ما يتظاهر التراجع هنا في الأداء الدراسي وضعف الداكرة وبطء التعلم. وقد ترافقها اختلاجات أو لا ترافقها (الجدول ٣).

تَصنيف الأَفَات التَّنْكُسية في الجملة المصبية المُركزية؛ يمكن تَصنيف هذه الأضطرابات إلى مجموعات مختلفة؛

- ۱-مع علامات عصبية Neurological signs
- أ- حثل المادة البيضاء المفاير الصباغ Metachromatic
 - ب داء ساندهوف Sandhoff
 - ج رئح توسع الشعريات الوراثي
 - د داء لي
 - ه داء نيمان بيك
 - ۲- مع مظاهر توحدية Autistic features
 - أ- متالزمة ريت
 - ب متلازمة أنجلمان Angelman
 - ج داء باتين الطفلي
 - د فرط غليسين الدم اللاكيتوني Non ketotic
 - ۳- مع اختلاجات With seizures
 - أ داء باتين الطفلي المتأخر
 - ب- داء البير Alper

الجدول (٢) التراجع الروحي الحركي في مرحلة قبل الدرسة

- ۱- مع الاختلاجات بوصفها مظهراً رئيسياً With seizures a prominent feature
 - أ داء لافورا
 - ب داء باتين الشبابي
 - ج داء السياليدوس
- د الرمع الفضلي مع الألياف الحمراء اللمزقة
 - ه داء غوشرالسبابی
- ٢- مع الاختلاجات بوصفها مظهراً غير رئيسي
 - أ حثل المادة البيضاء المفاير الصباغ
 - ب حثل المادة البيضاء الكظري
 - م التهاب الدماغ المنتشر المطلب تحت الحاد
 - ج انتهاب اقدما د – داء ویلسون
 - ه -- داء هنتغتون
 - و داء هالر فوردن سباتز

الجدول (٣) التراجع الروحي الحركي في مرحلة الدرسة

۱- اضطرابات خازن الليازوزيمات lysosomal storage. diseases:

أ- أدواء السفنفولبيد sphingolipidoses:

- غانغلبوزید gangliosidosis.
 - داء کراب Krabbe.
- حثل المادة البيضاء المتبدل اللون.

ب- أدواء البروتينات السكرية glycoproteinose:

• الداء الشوكوزيدي fucosidosis.

ج- أدواء عسديسدات السسسكساريسد المخساطسيسة mucopolysaccharidoses.

- ه- أدواء الشحوم المُخاطية mucolipidoses.
- ٣- اضطرابات البيروكسوسومات peroxysomal:
- حثل المادة البيضاء الكظري adrenoleukodystrophy.
 - ٣- بيلة الحموض المضوية organic aciduria:
 - كاناهان Canavan
 - ٤- اضطرابات استقلاب المادن:
 - أ- داء ويلسون Wilson.
 - ب- داء منكز Menkes.

الليبوقوسين الشحمي المصيي المصيد lipofuscinoses.

spinocerebellar الثنكسات النخامية المخيخية. degeneration

- أ- رنح فريدريك Friedreich's ataxia.
- ب- فقد البروتين الشحمي بيتا من الدم Abetalipoproteinaemia
 - ج- رنح توسع الشميرات ataxia telangiectasia.
 - ٧- إسابات النوى القاعدية:
 - هائيرفوردن سباتز Hallervorden- Spatz •

٨- الأخماج مثل التهاب الدماغ المسلب المنتشر تحت الحاد.

بعض الأمراض التنكسية المصبية بحسب الممرة فيما يلى أكثر الأمراض شيوعاً بحسب اليده.

١- خلال مرحلة الرضاعة (١-٠ سنة):

ا- متلازمة ريت: Rett's syndrome: مرض مرتبط الله المتلازمة ريت: Rett's syndrome: بالجنس يصيب الإناث على نحو رئيس. ويمكن كشف جان MEC Pt في ٨٨٪ من الحالات. يتظاهر بعد فترة من التطور الروحي الحركي الطبيعي تمتد حتى عمر ١٩-١٨ شهراً بتراجع النطق والوظائف الدقيقة لليدين واضطرابات النوم والهياج، ويتأخر نمو محيط الرأس مع صغر حجمه.

يؤدي السير السريري إلى تراجع عقلي شديد وحركات

يدين متكررة (كفسل اليدين) والتشنج والجنف scoliosis وتحدث اختلاجات في ثلثي المرضى. إضافة إلى نوب فرط التهوية أو حبس النفس.

يعتمد التشخيص على نحوأساسي على القصة السريرية الإصابة أنثى مع صغر حجم الرأس، موجودات EEG غير وصفية.

ب- متاكزمة الليبوفوسين العصبي عند الرضيع infantile بحصبي عند الرضيع infantile بدعي هذا المرض أيضاً securonal ceroid lipofuscinoses داء Batten ينتقل بصفة جسدية متنحية ويتميز بتراكم تصبغات دهنية lipopigments في النسج وتصنف بحسب عمر الندء.

يبدأ داء باتين في الرضيع في نهاية السنة الأولى بتوقف التطور الروحي الحركي مع الاختلاجات وفقد الرؤية واضطرابات حركية وصغر الجمجمة، ويترقى الداء تدريجياً إلى فرط الاستثارة والرخاوة ثم تشنجات فرط القوية.

ويُظهر التشريح المرضي (بالمجهر الإلكتروني) اندخالات حبيبية granular في العصبونات ويتم التشخيص بعيار إنزيمات الكريات البيض ودراسة DNA.

ج- هاء كراب Krabbe: يبدأ الشكل الشائع عند الرضيع في الأشهر الأولى بالهياج والتشنجات والتراجع الروحي الحركي، ويتطور المرض إلى فقد المهارات ثم إلى وضعية فصل المخ نحو نهاية السنة الأولى من الحياة، ويتم التشخيص بميار إنزيمات الكريات البيض.

ه- هاء قاي - ساكس Tay- Sachs: يتظاهر في الرضيع بين ٤- تشهور بضعف حركي ثم يترقى المرض بسرعة إلى الرخاوة والاختلاجات مع فرط الاستثارة وكبر حجم الرأس وتحدث الوفاة نحو عمر ٤ سنوات: ويتم التشخيص بمعايرة إنزيمات الكريات البيض.

هدهاء بليزايوس - ميرزياتشر Pelizaeus- Merzbacher: هو اضطراب نزع نخاعين من المادة البيضاء يصيب المرض النكور غالباً (X linked) وتوجد جين PLM هي ٨٥٪ من الحالات.

يبدأ في عمر السنة من الحياة بالرأرأة والخزل النصفي السفلي التشنجي واضطرابات حركية. يُظهر الرئين المفنطيسي تغيرات وصفية من نقص النخاعين في المخيخ. وحثل المادة البيضاء المتبدل اللون metachromatic: وحثل المادة البيضاء المتبدل اللون الموا بالتراجع والرخاوة مع غياب المتعكسات الوترية (اعتلال أعصاب مرافق) تترقى ثم تنتهي بالوفاة في نحو عمر ٨ سنوات.

يظهر الرئين المفنطيسي تبدلات متناظرة من نزع الميالين في المادة البيضاء في الدماغ، ويوضع التشخيص بعيار إنزيمات الكريات البيض.

ز- الحثل المواري المصبى في الرضيع infantile:
ز- الحثل المواري المصبى في الجملة العصبية المركزية والمحيطية يورث صفة جسدية متنحية، يتظاهر بالرخاوة مع ضعف المنعكسات الوترية في السنة الأولى، ويترقى إلى التشنج المعمم وحدوث القعس الظهري، فالوفاة في عمر نحوه سنوات.

يظهر التشريح المرضي محاوير شبه كروية الشكل axonal في خزعة جلد الإبط، يبدو بالرئين المفنطيسي ضمور مخيخ معمم مع نقص كثافة المادة البيضاء.

٢- مرحلة ما قبل الدرسة:

ا- متلازمة الليبوفوسين العصبي الطفلي المتأخر (داء بايتن) late infantile neuronal ceroid lipofuscinoses: يبدأ الداء في عمر ٢-٤ سنوات غالباً بالاختلاجات الرمعية العضلية والمقوية، ويترقى المرض إلى الصعوبات الحركية والرنح والعمى، وتنتهي بالوفاة في عمر ٣-١٠ سنوات.

يُؤكِّد التشخيص بخزعة الجلد ومعايرة إنزيمات الكريات البيض.

ب-داء سان فيليبو Sanfilippo: هو أحد عديدات السكاريد المخاطية يبدأ بعمر ١-٥ سنوات بالتأخر الروحي الحركي يليه بين ٢-١٢ سنة الأضطراب السلوكي، ثم الحالة الإنباتية vegctative بين ١٥-١٥ سنة والموت بعمر ١٥-١٥ سنة. يوضع التشخيص بزيادة إطراح الهيبارين سلفات في البول ويثبت بعيار إنزيمات الكريات البيض.

ج-داء غوشر النموذج العصبي Gaucher: يتظاهر بأعمار مختلفة (من عمر الرضاعة حتى المراهقة)؛ بعسر حركي عيني وشلل فوق النوى، ثم يترقى المرض إلى الرنح والعتاهة. يؤكّد التشخيص ببزل النقي ورؤية خلايا غوشر فيه، وبمعايرة إنزيمات الكريات البيض.

المعالجة بتعويض الإنزيمات.

د- التنكس المصبي المترقي في الأطفال (داء ألبير)
:Alper: يتضمن هذا المرض اضطرابات تبدو في مرحلة
الرضاعة أو الطفولة الباكرة مع إصابة كبدية أو من دونها.
يتظاهر أولاً بالرخاوة وفشل النمو والاختلاجات مع تأخر
التطور الروحي الحركي ونقص الوظيفة الكبدية، ويترقى
بعد ذلك إلى حدوث نوب صرعية جزئية ونوب معممة،
وتحدث الوفاة بالقصور الكبدي، وقد تبين أن حالات القصور

الكبدي المثارة بالفالبروات هي سبب الإصابة بداء ألبير.

٣- مرحلة عمر المرسة (٥-١٢سنة):

أ- متلازمة الليبوقوسين المصبي الشبابي (داء باتين) sivenile neuronal ceroid lipofuscinoses يتظاهر النموذج الشبابي من داء باتين بعمر ١٤-١٤ سنة باضطرابات سلوكية خفية وتراجع الرؤية ويترقى حتى التراجع العقلي والعلامات الهرمية وخارج الهرمية ويحدث العمى بعمر ٢-٦ سنوات، وتحدث الوفاة بعمر ٢-٨ سنوات،

ب- حثل المادة البيضاء الكظري المرتبط بالجنس adrenoleukodystrophy: هو اضطراب في البيروكسيمات وحمدة مرتبطة بالجنس متنحية، يتظاهر المرض بعمر ٤-١٠ سنوات باضطرابات سلوكية شديدة ويترقى إلى ضعف عضلي سريع مع ضمور العصب البصري واختلاجات، ويتظاهر القصور الكظرى على نحو متأخر.

يظهر الرئين المغنطيسي تبدلات وصفية في المادة البيضاء كما تكشف التحاليل المخبرية دلائل على القصور الكظري. يحسن العلاج بزيت (لورنزو) Lorenzo الموجودات المخبرية، ولكنه لا يؤثر في الإندار، تتحسن الحالة بزرع النقي عند الأطفال المصابين غير العرضئيين.

ج-رنح فريدراخ Friedreich's ataxia؛ [ر. الرنح] يتظاهر في الطفولة والراهقة برنح بطيء مترق مع علامات هرمية واعتلال أعصاب محيطية وغياب المنعكسات الوترية مع علامة بابنسكي والقدم القفداء مقوسة pes cavus في الجانبين. يورث المرض بصفة جسدية متنحية ويعتمد التشخيص على كشف طفرة المرض.

د-داء نيمان - بيك نموذج Niemann- Pick C) C): يتظاهر في الطفولة المتأخرة بتراجع عقلي واختلاجات مع شلل القدرة على الحملقة إلى الأعلى vertical gaze palsy، ويترقى المرض إلى الرنح وعسر المقوية والضخامات الحشوية. يظهر بزل النقي خلايا رغوية بلون زرقة البحر ويمكن تحديد طفرة نيمان بيك (NPC1) C) في بعض الحالات.

ا- مرحلة الراهقة:

ا- داء ويلسون Wilson disease: يجب تحري هذا المرض
 في كل حالات الشراجع العصبي غير المفسر وتغيرات
 الشخصية إذ إن العلاج الباكر مهم.

يتظاهر عادة باضطرابات خارج هرمية في مراحل المراهقة (التظاهرات الكبدية في الأعمار المبكرة)، ويمكن كشف حلقة كايزر- فليشر Kayser- Fleischer في القزحية وهي غالباً وصفية لهذا المرض. التشخيص بمعايرة طرح النحاس في

بول ۲۶ ساعة.

العلاج الأساسي هو البنسلامين والزنك الذي يخفف من امتصاص النحاس في الأمعاء.

ب- التهاب النخاع المسلب المنتشر قحت الحاد SSPE: هو التهاب مزمن في الجملة العصبية المركزية، يعزى إلى فيروس الحصبة أو بعد لقاح الحصبة نادراً.

يتظاهر المرض بعد ٥-٧ سنوات من الإصابة بالحصبة باضطراب سلوكي، ويتراجع الأداء الدراسي، يتلوه اختلاجات رمعية معندة. يترقى المرض إلى اضطرابات هرمية وخارج هرمية ثم العتاهة، ويموت المريض عادة بعد ١-٣ سنوات من بدء الداء.

يظهر تخطيط الدماغ مركبات دورية وصفية وترتفع أضداد الحصبة في السائل الدماغي الشوكي. لا يوجد علاج فمال حالياً، وتنتهي الحالة على نحو عام إلى العتاهة والموت. استقصاءات الأمراض التنكسية:

قد توحي القصة السريرية وأحياناً الموجودات السريرية النوعية التشخيص أو التشخيص التفريقي، ولكن غالباً ما تتشابه الحالات أو تفتقر إلى الموجودات النوعية مما يجعل إجراءات المسح الاستقصائي بما يتناسب مع العمر مبرراً وفي جميع الحالات.

أ- في مرحلة الرضاعة قد تُجرى الاستقصاءات التالية؛
 أ- هرمونات الغدة الدرقية والحاثة النخامية الدرقية TSH.

ب- الحموض الأمينية في الدم.

ج- الحموض العضوية في البول.

د- إنزيمات الكريات البيض white cells enzymes.

هـ قد يفيد تخطيط الدماغ في حالات التشنج الطفلي
 وفرط غليسين الدم اللاكتوني.

و-معايرة اللاكتات والأمونيا وغازات الدم وسكر الدم على
 الريق.

ز-اختبارات أخرى: عيار نحاس الدم ويزل السائل الدماغي الشوكى لعيار الفليسين والنواقل المصبية.

٢- في سرحلة قبيل المدرسة ٢-٥ سنوات قد تشميل
 الاستقصاءات بعض مما سبق مع:

أ- الحموض الأمينية في الدم.

ب- الحموض العضوية في البول.

ج- إنزيمات الكريات البيض.

د- خزعة الجلد ودراسات الكمونات البصرية المحرضة.

ه- دراسات DNA.

و- إنزيمات الكبد واللاكتات وغازات الدم وسكر الدم.

٣- في مرحلة المرسة تتضمن الاستقصاءات بعض مما سيق مع:

أ- إنزيمات الكريات البيض.

ي- استقصاءات داء باثين (خزعة الجلد والكمونات المثارة البصرية).

ج- دراسة DNA.

الحموض الدسمة طويلة السلسلة جداً.

ه- تخطيط الدماغ.

و- أضداد الحصبة في السائل الدماغي الشوكي.

ز-عيار السيرو بالاسمين والنحاس في الدم ونحاس بول ٢٤ ٢٤ ساعة.

اضطرابات الحموض الأمينية:

تنجم الأذية العصبية في اضطرابات استقلاب الحموض الأمينية عن تراكم مستقلبات سمية في الجسم، وتتظاهر هذه الاضطرابات إما على نحو حاد ولاسيما في الوليد بتثبط عام واختلاجات ووذمة دماغية وإما على نحو تحت حاد وإما مزمن بتراجع عقلى وعتاهة.

لا يوجد في معظم هذه الحالات علامات سريرية صريحة ويعتمد التشخيص على رحلان الحموض الأمينية في الدم ومعايرتها.

أكثر الأضطرابات شيوعاً هي بيلة الهوموسيستين homocystinuria وبيلة شراب القيقب syrup disease وبيلة الفينيل كيتون.

• بيلة الفينيل كيتون phenylketonuria: يكون الأطفال المصابون طبيعيّين باكراً بعد الولادة شعرهم أشقر وعيونهم زرق. وإن لم يكشف المرض يترقى إلى التراجع العقلي وصغر حجم الجمجمة والاختلاجات والاضطرابات الهرمية وخارج الهرمية.

يعتمد التشخيص الباكر قبل ٣-٤ شهور من العمر على اختبارات المسح الجماعي وإذا كان عيار فنيل أمين الدم مرتفعاً أكثر من ١٠٠٠ مكغ/ل فهو اختيار مشخص.

يعتمد العلاج على نحو أساسي على الحمية قليلة الفينيل الانين للمحافظة على مستوى من ٤-٦ ملغ/د.ل. وقد يحتاج الأمر في بعض الحالات إلى إضافة ل. دويا L.Dopa. والعلاج بمضادات الاختلاجات عند حدوثها.

الصفحة

٧	لقية	التشريح الوظيفي للجملة العصبية والشنوذات الخ
٤١		الأعراض العصبية والفحص السريري
••		الاستقصاءات العصبية
74		الاضطرابات البصرية العصبية
V4		الاضطرابات الحسية ويعض متلازمات الألم
4.		الضمف المصبي العضلي
47		أَدْوَاء الجملة خارج الهَرَميَّة وخَلَلَ الحَركَة
111		التوازن والدوار
14.		الرنح
144		الصداع وألم الوجه
104		اضطرابات العمود الفقري
170		تقييم فقد الوعي العابر
144		الانتيابات اللااختلاجية الشبيهة بالصرع
7+1		تقييم الحالات العصبية الطارئة وتنبيرها
779		المتاهة والنساوة
71.		أدواء الجملة العصبية العضلية
YAY		أدواء العصبونات المحركة
794		الاضطرابات المحيطية والمركزية المُزيلة للنخاعين
4.4		أخماج الجملة العصبية المركزية
777		اضطرابات الدماغ الوعائية

الصفحة	البحث

صفحة	31	البحث
***		أورام الجملة المصبية
TOA		اضطرابات الضغط داخل القحف
474		اضطرابات المخيخ
1.1		أدواء الحبل الشوكي
113		النوم واضطراباته
214		الأمراض الجلدية العصبية (المتلازمات العداسية)
171		الأدواء العصبية في الأطفال